BENZENE DERIVATIVE OR ITS PHARMACEUTICALLY ACCEPTABLE SALT

Publication number: JP2001089412 (A)

Publication date:

2001-04-03

Inventor(s):

KOJIMA YUTAKA; SAKAMOTO MAKOTO; YASUMURA KOICHI +

Applicant(s):

OTSUKA PHARMA CO LTD +

Classification:
- international:

C07D213/75; A61K31/165; A61K31/167; A61K31/505; A61P1/16; A61P11/00; A61P13/12; A61P27/02; A61P43/00; C07C43/29; C07C49/84; C07C233/75; C07C275/36; C07C317/24; C07C323/22; C07C323/42; C07D213/00; A61K31/165; A61K31/167; A61K31/505; A61P1/00; A61P11/00; A61P13/00; A61P27/00; A61P43/00; C07C43/00; C07C49/00; C07C233/00; C07C275/00; C07C317/00; C07C323/00; (IPC1-7): C07C43/29; A61K31/165; A61P1/16; A61P11/00; A61P13/12; A61P27/02; A61P43/00; C07C49/84; C07C233/75; C07C275/36; C07C317/24;

C07C323/22; C07D213/75

- European:

Application number: JP19990269015 19990922 **Priority number(s):** JP19990269015 19990922

Abstract of JP 2001089412 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new compound excellent in effects on suppression of the collagen production and suitable especially as a therapeutic agent for pulmonary fibrosis and hepatic fibrosis. SOLUTION: This benzene derivative is represented by formula (1) [R1 denotes hydrogen atom or the like; a denotes an integer of 1-5; V denotes a group of NHC(=O) or the like; B denotes formula (2); A denotes a group A1 represented by formula (3) (R2 denotes hydrogen atom or the like) or the like; and b denotes an integer of 1-5], specifically represented by, e.g. formula (4) or its pharmaceutically acceptable salt.

$$(P^2)_b$$
 (3)

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\$$

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-89412

(P2001-89412A)

(43)公開日 平成13年4月3日(2001.4.3)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	F I - デーマコート*(参考)
C07C	43/29		C 0 7 C 43/29 C 4 C 0 5 5
A 6 1 K	31/165		A 6 1 K 31/165 4 C 0 8 6
	31/167		31/167 4 C 2 0 6
	31/505		31/505 4 H O O 6
A61P	1/16		A 6 1 P 1/16
		審查請求	R 未請求 請求項の数1 OL (全 97 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号		特順平11-269015	(71)出願人 000206956
			大塚製薬株式会社
(22)出顧日		平成11年9月22日(1999.9.22)	東京都千代田区神田司町2丁目9番地
			(72)発明者 小島 裕
			滋賀県大津市美空町2番7-504号
			(72)発明者 坂元 誠
			滋賀県滋賀郡志賀町和迩春日1丁目879番
			地
			(72)発明者 安村 貫一
			滋賀県大津市鶴の里8番2号
			(74)代理人 100075155
			弁理士 亀井 弘勝 (外2名)
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩

(57)【要約】

(修正有)

【課題】コラーゲン産生を抑制する効果に優れた新規な 化合物を提供する。

【解決手段】 一般式(1):

具体的には、例えば

で表されるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式(1) 【化1】

[式中、R1は同一または異なって、水素原子、ハロゲ ン原子、ヒドロキシル基、ニトロ基、シアノ基、カルボ キシル基、低級アルコキシカルボニル基、低級アルキル 基、ハロゲン原子置換低級アルキル基、低級アルコキシ 置換低級アルキル基、ヒドロキシ置換低級アルキル基、 カルボキシ置換低級アルキル基、低級アルコキシカルボ ニル置換低級アルキル基、低級アルコキシ基、ハロゲン 原子置換低級アルコキシ基、低級アルキル基置換アミノ 基、または隣接する2個の基が一緒になって5または6 員環の飽和または不飽和の炭化水素環を形成しているこ とを示す。aは1~5の整数を示す。Vは、基:-NH C(=O)-、基:-C(=O)-NH-、基:-NH-C (=O)-NH-、基:-NH-C(=S)-NH-、基:-S-CH₂-C (=O)-NH-、基:-SO₂NH-、基:- CH_2 -NH-、基:- CH_2 NH-C(=O)-、基:-C $(=O)-N(CH_3)-$ 、基:-C(=O)-、基:-CH 2-C (=O)-NH-、基:-CH=CH-、基:-O-CH 2-、基:-CH2CH2-、基:-N(CH3CO)-C(= O)-、基:-CH₂-C(=O)-または基:-NH-C (=NH)-NH-を示す。Bは、

【化2】

を示す。Wは、基:-O-、基:-S-、基:-S(→O) -、基:-NH-、基:-C(=O)-、基:-C H_2 -または 基:-S O_2 -を示す。Aは、基 A^1 :

【化3】

(式中、R²は同一また異なって、水素原子、低級アルキル基、低級アルキル置換アミノ基、低級アルカノイル基、ハロゲン原子、2 – 低級アルキルー1,3 – ジオキソラン基、低級アルコキシカルボニル基、ヒドロキシ置換低級アルキル基、カルボキシル基、低級アルカノイルオキシ基、低級アルカノイル置換低級アルキル基または隣接する2個の基が一緒になって基;

【化4】



を形成していることを示す。bは $1\sim5$ の整数を示す。)、基 A^2 :

【化5】

(式中、R³ は水素原子または低級アルキル基を示す。 R⁴ は同一または異なって、水素原子、ヒドロキシル 基、オキソ基、低級アルカノイルオキシ基、アロイルオ キシ基、低級アルコキシ基、基:

【化6】

(式中、kは $1\sim3$ の整数を示す。)または基:=N-OR 6 (R^6 は、水素原子、低級アルキル基または低級アルカノイル基を示す。)を示す。pは $1\sim2$ の整数を示す。

【化7】

は単結合または二重結合を示す。Yは基: $-(CH_2)$ $_{\text{m}}$ -、基: $=CH(CH_2)_{\text{m-1}}$ -または基: $-(CH_2)_{\text{m-1}}$ CH=を示す。mは $1\sim3$ の整数を示す。)または基 A^3 :

【化8】

(式中、 R^5 は同一または異なって、水素原子、ヒドロキシル基、オキソ基、低級アルカノイルオキシ基、アロイルオキシ基、低級アルコキシ基、基:

【化9】

(式中、kは $1\sim3$ の整数を示す。)または基:=N-O R^6 (R^6 は、水素原子、低級アルキル基または低級アルカノイル基を示す。)を示す。 R^8 は水素原子または低級アルキル基を示す。

【化10】

は単結合または二重結合を示す。Zは基:-(CH_2) $_n$ -、基:=CH(CH_2) $_{n-1}$ -または基:-(CH_2) $_{n-1}$ CH=を示す。nは1 \sim 3の整数を示す。)〕で表されるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、コラーゲン合成を 阻害する新規なベンゼン誘導体またはその医薬的に許容 される塩に関する。

[0002]

【従来の技術】現在、線維症と呼ばれる疾患には、まれな疾患を含むと130種以上存在するといわれており、かかる線維症の代表的な疾患としては、例えば肺線維症、肝線維症、糸球体硬化症などがあげられる。上記肺線維症とは一般に、炎症反応によって肺胞構築が破壊され、その結果、線維芽細胞の増殖と、コラーゲンを主とする細胞外マトリックスの過剰な増加とが起こり、肺が硬化する、肺胞領域の再構築病変のために、肺の機能が失われる疾患群をいう。

【0003】また肝線維症とは、慢性ウイルス性肝炎、アルコール性肝障害などの種々の肝障害による肝細胞の壊死のあと、その部位を補充するために細胞外マトリックスが増加し、肝線維化が起こる病態をいい、この病態の終末像としては、肝組織全体が萎縮し、硬化する肝硬変に至るものである。従来、上記肝線維化を抑制する薬剤としては、銅の代謝異常により銅が肝臓に蓄積されて発病するウィルキンソン病の治療薬として知られているペニシラミンや、プロリン水素化酵素阻害剤として検討されているルフィロニル(Lufironil)等があげられる。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これらの薬剤は、副作用などの面および有効性の面から肝線維化を防止する薬剤としては十分でなく、現時点では、肝線維化などを代表とする線維症に有効な治療薬(あるいは治療方法)は確立されておらず、線維化をきたす過程をいかに特異的に阻止するかが研究されている。上述したように、肺組織や肝細胞において線維化をきたす過程では、コラーゲンを主とする細胞外マトリックスの過剰

な増加が生じることが知られている。また肝細胞における細胞外マトリックスの増加は、主として類洞壁Disse腔内で起こり、肝臓の間葉系細胞である伊東細胞がその産生源の中心であることも知られている。

【0005】従って、肝臓や肺などにおける線維化を抑制するには、細胞外マトリックス(すなわちコラーゲン)の過剰な増加を抑制することが重要である。そこで、本発明の目的は、コラーゲンの産生を抑制する効果に優れた新規な化合物を提供することである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意研究を重ねた結果、下記の一般式(1)で表されるベンゼン誘導体およびその医薬的に許容される塩が、コラーゲン産生を抑制する効果に優れているという知見を得て、本発明を完成するに至ったのである。一般式(1)

[0007]

【化11】

【0008】[式中、R1は同一または異なって、水素 原子、ハロゲン原子、ヒドロキシル基、ニトロ基、シア ノ基、カルボキシル基、低級アルコキシカルボニル基、 低級アルキル基、ハロゲン原子置換低級アルキル基、低 級アルコキシ置換低級アルキル基、ヒドロキシ置換低級 アルキル基、カルボキシ置換低級アルキル基、低級アル コキシカルボニル置換低級アルキル基、低級アルコキシ 基、ハロゲン原子置換低級アルコキシ基、低級アルキル 基置換アミノ基、または隣接する2個の基が一緒になっ て5または6員環の飽和または不飽和の炭化水素環を形 成していることを示す。aは1~5の整数を示す。V は、基:-NHC(=O)-、基:-C(=O)-NH-、 基:-NH-C(=O)-NH-、基:-NH-C(=S)-NH-、基:-S-CH2-C(=O)-NH-、基:-SO2 NH-、基:- CH_2 -NH-、基:- CH_2 NH-C(=O) -、基:-C(=O)-N(CH₃)-、基:-C(=O) -、基:-CH₂-C(=O)-NH-、基:-CH=CH-、 基: $-O-CH_2-$ 、基: $-CH_2CH_2-$ 、基: $-N(CH_3C$ O)-C(=O)-、基:-CH2-C(=O)-または基: -NH-C (=NH)-NH-を示す。Bは、

[0009]

【化12】

【 0 0 1 0 】を示す。Wは、基:-O-、基:-S-、基:-S (→O)-、基:-NH-、基:-C (=O)-、基:-CH₂-または基:-SO₂-を示す。Aは、基A¹:

【0011】 【化13】

(R²)₁

A¹

【0012】(式中、R²は同一また異なって、水素原子、低級アルキル基、低級アルキル置換アミノ基、低級アルカノイル基、ハロゲン原子、2一低級アルキルー1,3ージオキソラン基、低級アルコキシカルボニル基、ヒドロキシ置換低級アルキル基、カルボキシル基、低級アルカノイルオキシ基、低級アルカノイル置換低級アルキル基または隣接する2個の基が一緒になって基;【0013】

 $\langle \rangle$

【0014】を形成していることを示す。 $bは1\sim5$ の整数を示す。 $)、基<math>A^2$:

[0015]

【化15】

【化14】

【0016】(式中、R³ は水素原子または低級アルキル基を示す。R⁴ は同一または異なって、水素原子、ヒドロキシル基、オキソ基、低級アルカノイルオキシ基、アロイルオキシ基、低級アルコキシ基、基:

【0017】 【化16】

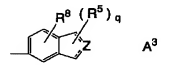


【 0018】 (式中、kは $1\sim3$ の整数を示す。) または基: $=N-OR^6$ (R^6 は、水素原子、低級アルキル基または低級アルカノイル基を示す。) を示す。pは $1\sim2$ の整数を示す。

【0019】 【化17】

【 0020 】は単結合または二重結合を示す。Yは基: $-(CH_2)_m -$ 、基: $=CH(CH_2)_{m-1}$ -または基: $-(CH_2)_{m-1}$ CH=を示す。 $mは1\sim3$ の整数を示す。)または基 A^3 :

【0021】. 【化18】



【0022】(式中、R⁵ は同一または異なって、水素原子、ヒドロキシル基、オキソ基、低級アルカノイルオキシ基、アロイルオキシ基、低級アルコキシ基、基:

[0023]

【化19】

【0024】(式中、kは $1\sim3$ の整数を示す。)または基:= $N-OR^6$ (R^6 は、水素原子、低級アルキル基または低級アルカノイル基を示す。)を示す。qは $1\sim2$ の整数を示す。 R^8 は水素原子または低級アルキル基を示す。

【0025】 【化20】

【0026】は単結合または二重結合を示す。Zは基: $-(CH_2)_n$ -、基: $=CH(CH_2)_{n-1}^n$ -または基: $-(CH_2)_{n-1}$ CH=を示す。nは $1\sim3$ の整数を示す。)〕で表されるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。上記ベンゼン誘導体(1)またはその医薬的に許容される塩は、上述したように、コラーゲン産生を抑制する効果に優れており、しかも薬効の作用持続時間が長く、血中移行性が良好であると共に、毒性が低いという特性を有するものである。

【0027】従って、本発明のベンゼン誘導体(1)ま

たはその塩は、コラーゲンの過剰な産生によって生じる 線維化を伴う疾患、例えば(i) 突発性および間質性肺線 維症、塵肺、ARDS、肝線維症、新生児肝線維症、肝 硬変、膵膿疱性線維症、骨髄線維症などの臓器疾患、(i i)強皮症、象皮病、モルフエア、外傷や術後の肥厚瘢 痕、火傷後のケロイドなどの皮膚疾患、(iii)粥状硬化 症、動脈硬化症などの血管性の疾患、(iv)糖尿病網膜 症、水晶体後部線維症増殖症、角膜移植に伴う血管新 生、緑内障、増殖性硝子体網膜症、術後の角膜瘢痕など の眼科疾患、(v) 萎縮腎症、腎硬化症、腎線維症、間質 性腎症、IgA腎症、糸球体硬化症、膜増殖性腎炎、糖 尿病性腎症、慢性間質性腎炎、慢性糸球体腎炎などの性 腎不全等の、腎疾患、(vi)リウマチ性関節炎、慢性関節 炎、骨関節炎等の、軟骨または骨における疾患の治療薬 に有効である。

【0028】中でも、上記(i) で例示した臓器疾患に伴う線維化を抑制する効果に優れており、特に肺線維症、 肝線維症の治療薬に好適である。

[0029]

【発明の実施の形態】本発明の前記一般式(1)で表されるベンゼン誘導体には、例えば、以下の化合物が包含される。

1) R^1 、V、BおよびWは、前記一般式(1) における定義と同じであり、Aは基 A^2 または基 A^3 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

【0030】2) R1、VおよびBは、前記一般式

- (1) における定義と同じであり、Wは-O-、-S -、-C(=O) -であり、 $Aは基A^2$ または A^3 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。
- 3) R^1 、B およびWは、前記一般式(1) における定義と同じであり、Vは-NH-C(=O)-NH-または-NH-C(=O)-NH-であ
- り、Aは基 A^2 または A^3 であるベンゼン誘導体または その医薬的に許容される塩。

【0031】4) R^1 、V,WおよVAは、前記一般式 (1) における定義と同じであり、Bが基 B^1 , B^5 ま

たは B^6 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

- 5) R^1 、V, WおよUAは、前記一般式(1) における定義と同じであり、Bが基 B^1 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。
- 6) R^1 、V, WおよUAは、前記一般式(1) における定義と同じであり、Bが基 B^5 または B^6 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

【0032】7)Aは前記一般式(1) における定義と同じであり、 R^1 が3,4 ージクロロであり、Vが一 C(=O)-HN-であり、Bが基 B^1 であり、Wが一 O-であり、Aが基 A^2 または A^3 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

8) R^1 が4ートリフルオロメチルであり、Vが-CO-NH-であり、Bが基 B^1 であり、Wが-O-であり、Aが基 A^2 または A^3 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

10) R^1 が3, 4-ジクロロまたは4-トリフルオロメチルであり、Vが-NH-C(=O)-、-C(=O)-NH-または-NH-C(=O)-NH-であり、Wが-O-、-S-、または-C(=O)-であり、Aが基 A^2 または A^3 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

【0034】11) R^1 が3, 4-ジクロロまたは4-トリフルオロメチルであり、Vが-C(=O)-NH-であり、Bが基 B^1 であり、Wが-O-であり、Aが【0035】

【化21】

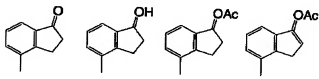
【0036】(式中、Acはアセチル基を示す。)で表される基のいずれかであるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

12) R¹が3, 4-ジクロロまたは4-トリフルオロメチルであり、Vが-C(=O)-NH-であり、Bが基B¹であり、Wが-O-であり、Aが

[0037]

【0038】で表される基のいずれかであるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

 基B¹であり、Wが-O-であり、Aが 【0039】 【化23】



【0040】で表される基のいずれかであるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

14) R^1 が2-メチルおよび3, 4-ジクロロ、または2-メチルおよび4-トリフロロメチルであり、Vが-C(=O)-NH-であり、Bが基 B^1 であり、Wが-O-であり、Aが基 A^2 または A^3 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

【0041】15) R^1 が3,4-ジクロロまたは4-トリフルオロメチルであり、Vが-NH-C(=O)-NH-であり、Bが基 B^6 であり、Wが-O-であり、Aが基 A^2 または A^3 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

【0042】17) R^1 が3, 4-ジクロロまたは4-トリフルオロメチルであり、Vが-C(=O)-NH-または-NH-C(=O)-NH-であり、Bが基 B^2 であり、Wが-C(=O)-であり、Aが基 A^2 または A^3 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

18) R^1 が3, 4-ジシアノであり、Vが-C(=O)-NH-または-NH-C(=O)-NH-であり、Bが基 B^1 または B^2 であり、Wが-O-であり、Aが基 A^2 または A^3 であるベンゼン誘導体またはその医薬的に許容される塩。

【0043】前記一般式(1) において示される各基をより具体的に説明すると次のとおりである。低級アルキル基としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sーブチル、ペンチル、ヘキシル等の炭素数が1~6の直鎖または分枝鎖アルキル基があげられる。ヒドロキシ置換低級

アルキル基としては、例えばヒドロキシメチル、2-ヒドロキシエチル、1,1-ジメチル-2-ヒドロキシエチル、3-ヒドロキシプロピル、4-ヒドロキシブチル、2-ヒドロキシブチル、5-ヒドロキシペンチル、1-ヒドロキシペンチル、6-ヒドロキシへキシル等の、アルキル部分の炭素数が1~6の直鎖または分枝鎖のアルキル基であるヒドロキシ低級アルキル基があげられる。

【0044】ハロゲン置換低級アルキル基としては、例えばモノクロルメチル、モノブロモメチル、モノヨードメチル、モノフルオロメチル、ジクロルメチル、ジブロモメチル、ジヨードメチル、ジフルオロメチル、トリクロルメチル、トリブロモメチル、トリヨードメチル、トリフルオロメチル、モノブロモエチル、モノヨードエチル、ジクロルエチル、ジブロモエチル、ジフルオロエチル、ジクロルブチル、ジョードブチル、ジフルオロブチル、クロルへキシル、ブロモへキシル、フルオロへキシル等の、1~3個のハロゲン原子が置換した炭素数が1~6のアルキル基があげられる。

【0045】2-低級アルキル-1, 3-ジオキソラン基としては、例えば2-メチル-1, 3-ジオキソラン、2-エチル-1, 3-ジオキソラン、2-プロピル-1, 3-ジオキソラン、2-ブチル-1, 3-ジオキソラン、2-ブチル-1, 3-ジオキソラン等の、アルキル部分の炭素数が1~6のアルキル基である2-低級アルキル-1, 3-ジオキソラン基があげられる。ハロゲン原子としては、例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素があげられる。

【0046】低級アルカノイルオキシ基および低級アルカノイル基のアルカノイル部分としては、例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイル、ペンタノイル、ヘキサノイル等の、アルキル部分の炭素数が1~6の直鎖または分枝鎖アルカノイル基があげられる。アロ

イルオキシ基のアロイル部分としては、例えばベンゾイル、トルオイル、ナフトイル、サリチロイル、アニソイル、フェナントイルなどがあげられる。

【0047】低級アルコキシ基としては、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、セーブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシ等の炭素数が1~6の直鎖または分枝鎖アルコキシ基があげられる。前記一般式(1)のベンゼン誘導体において、隣接する2個のR¹が一緒になって5または6員環の飽和または不飽和の炭化水素環を形成するときの炭化水素環の例としては、シクロペンタン環、シクロヘキサン環あるいはシクロヘキサジエン環が挙げられる。

【0048】次に、本発明のベンゼン誘導体(1)の製造方法を説明する。

反応工程式(I-a):

[0049]

【化24】

【0050】(式中、 R^1 、B、W、Aおよぼaは前記と同じである。)

この反応は、前記Vが一C(=O)-NH-である本発明のベンゼン誘導体(1-A)を得る方法である。すなわち、無溶媒または適当な溶媒中でカルボン酸(2)と3-アミノベンゼン誘導体(3)とを、縮合剤である塩酸1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミドなどの水溶性カルボジイミドや、N,N-ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)などのカルボジイミドを用いて縮合させることにより、上記ベンゼン誘導体(1-A)が得られる。

【0051】その際、第三級アミンを添加すると、前記アミン化合物(3)の塩基性が向上するため、反応が促進する。また本発明では、上記カルボジイミドに代えて、例えばイソブチル クロロホルメート、ジフェニルホスフィニック クロライド、カルボニルジイミダゾールなどの縮合剤を使用してもよい。上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさないものであればよく、例えばテトラヒドロフラン(THF)、N、Nージメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルスルホキシド(DMSO)、アセトニトリル、トルエン、1,2ージメトキシエタン等の

不活性溶媒があげられる。

【0052】上記第三級アミンとしては、例えばトリエチルアミン、トリブチルアミン、ピリジン、Nーメチルモルホリン、キノリン、ルチジン、4ージメチルアミノピリジンなどがあげられる。化合物(2) に対する縮合剤の使用割合は、少なくとも1倍モル量、好ましくは1~5倍モル量用いるのがよい。化合物(2) に対する3-アミノ体化合物(3) の使用割合は、少なくとも1倍モル量、好ましくは1~5倍モル量用いるのがよい。

【0053】反応は通常、-20~180℃程度、好ましくは0~150℃にて行われ、カルボン酸(2) に縮合剤を加えてから5分~3時間、さらに3-アミノ体化合物(3) を加えてから30分~30時間程度で終了する。反応工程式(I-b):

[0054]

【化25】

【0055】(式中、R¹、B、W, Aおよびaは前記と同じである。Xはハロゲン原子を示す。) この反応は、上記ベンゼン誘導体(1-A)を得る他の方法である。すなわち、カルボン酸(2)を無溶媒または適当な溶媒中でハロゲン化剤と反応させることにより酸ハロゲン化物(4)を得、ついでこの酸ハロゲン化物(4)に3-アミノ体化合物(3)を反応させることによって得ることができる。その際、第三級アミンを添加することにより、反応系よりハロゲン化水素が除去されて反応が促進する。

【0056】この反応で用いられる溶媒としては、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン等のハロゲン化炭化水素、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素、ジメチルホルムアミド (DMF)などがあげられる。また、上記ハロゲン化剤としては、例えば塩化チオニル、臭化チオニル等のハロゲン化チオニル、塩化水素、臭化水素、ヨウ化水素等のハロゲン化リンなどがあげられる。

【0057】カルボン酸(2) に対するハロゲン化剤の使

用量は、少なくとも等モル量、好ましくは1~5倍モル 量である。酸ハロゲン化物(4) に対する3-アミノ体化 合物(3)の使用量は、少なくとも1倍モル量、好ましく は1~5倍モル量である。反応は、-20~180℃程 度、好ましくは0~150℃にて行われ、5分~30時 間程度で終了する。

反応工程式(II):

[0058]

【化26】

【0059】(式中、R1、B、W、Aおよびaは前記 と同じである。)

この反応は、前記Vが-NH-C(=O)-である本発 明のベンゼン誘導体(1-B) を得る方法である。すなわ ち、化合物(5) とアニリン誘導体(6) とを、上記反応工 程式(I-a) に記載の方法に従い反応させることにより、 本発明のベンゼン誘導体(1-B) を得るものである。使用 する溶媒、第三級アミンおよび縮合剤としては、上記反 応工程式(I-a) で例示したものがあげられる。

【0060】カルボン酸体化合物(5) に対する縮合剤の 使用割合は、少なくとも1倍モル量、好ましくは1~5 倍モル量用いるのがよい。カルボン酸体化合物(5) に対 するアニリン誘導体(6)の使用割合は、少なくとも1倍 モル量、好ましくは1~5倍モル量用いるのがよい。反 応は通常、-20~180℃程度、好ましくは0~15 0℃にて行われ、ピリジンカルボン酸(5) に縮合剤を加 えてから5分~3時間、さらにアニリン誘導体(6)を加 えてから30分~30時間程度で終了する。

【0061】なお、本発明のベンゼン誘導体(1) におい て、下記**①~②**のベンゼン誘導体は、前記R4 の少なく とも一つがオキソ基であるベンゼン誘導体(1-a) または 前記R6 の少なくとも一つがオキソ基であるベンゼン誘 導体(1-a')を還元することにより製造してもよい。

- ーであって、かつR4 の少なくとも一つがヒドロキシル 基であるベンゼン誘導体(1-b)
- ② 基A³ におけるZがー (CH₂) , ーであって、か つR6 の少なくとも一つがヒドロキシル基であるベンゼ ン誘導体(1-b')

例えば、上記**①**のベンゼン誘導体(1-b) は、下記反応工

程式(III-a) に示すように、R4 の少なくとも一つがオ キソ基であるベンゼン誘導体(1-a) を、適当な溶媒中に て還元することにより、得られる。

反応工程式(III-a) :

[0062]

【化27】

【0063】(式中、R1、V、B, W、a、pおよび mは前記と同じである。R4aはオキソ基を示す。R4-4a は、前記R4 からR4aを除いた基を示す。sはOまたは 1を示す。但し、pが2であるとき、sは0を示す。R 4 はヒドロキシル基を示す。) 上記溶媒としては、反応 に影響を及ぼさないものであればよく、例えばテトラヒ ドロフラン(THF)、ジオキサン、ジエチルエーテル 等のエーテル類、塩化メチレン、クロロホルム等のハロ ゲン化炭化水素、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水 素などがあげられる。

【0064】還元の方法としては、適当な溶媒中にて接 触還元法あるいは、例えば水素化アルミニウムリチウ ム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム、 ジボラン、ラネーニッケルなどの還元剤を使用する方法 があげられる。ベンゼン誘導体(1-a) に対する還元剤の 使用割合は、オキソ基 (R4a) が一つの場合には、通 常、1~5倍モル量、好ましくは1~3倍モル量、ま た、オキソ基(R4a)が二つの場合には通常、2~10 倍モル量、好ましくは2~6倍モル量である。反応は、 通常0~30℃にて行われ、1~30時間程度で終了す る。

【0065】また、本発明のベンゼン誘導体(1) におい て、前記A中の基A² におけるR⁴または基A³ におけ るR⁵ が、基:=N-OR⁶ (R⁶は、水素原子、低級ア ルキル基または低級アルカノイル基を示す。) である場 合にも、上記のR4 またはR5 がオキソ基であるベンゼ ン誘導体(1-a) または(1-a')を出発原料として用いて製 造してもよい。例えば基 A^2 における R^4 を例にあげて、基:= $N-OR^6$ 中の R^6 が水素原子、低級アルキル基または低級アルカノイル基であるピリミジン誘導体(1-f-1) \sim (1-f-3) の製造方法を順に説明する。

【 0 0 6 6 】まずR⁴ が基: =N-OH (R⁶が水素原子である)であるベンゼン誘導体(1-f-1) は、下記反応

工程式(III-b) に示すように、前記ベンゼン誘導体(1-a) とヒドロキシルアミン・塩酸塩とを適当な溶媒中、塩基存在下で反応させることにより、得られる。 反応工程式(III-b):

【0067】 【化28】

【0068】(式中、 R^1 、V、B、W、 R^{4a} 、 R^{4-4a} 、a、p、mおよびsは前記と同じである。 R^{4c} は基:=N-OHを示す。)

上記溶媒としては、反応に影響を及ばさないものであればよく、例えばテトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン、ジエチルエーテル等のエーテル類、メタノール、エタノール、イソプロパノール等の低級アルコール類、酢酸、水などがあげられる。

【0069】塩基としては、例えばトリエチルアミン等のトリアルキルアミン、炭酸カリウム、炭酸バリウム、炭酸ナトリウム等のアルカリ金属炭酸塩、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリ金属水酸化物や、ピリジン、1、4ージアザビシクロ[2.2.2]オクタン(DABCO)、酢酸ナトリウム、ピペリジンなどがあげられる。これら塩基の使用割合はベンゼン誘導体(1-a)に対して1~100倍モル量、好ましくは2~10倍モル量である。

【0070】ベンゼン誘導体(1-a) に対するヒドロキシルアミン・塩酸塩の使用割合は、 $1\sim50$ 倍モル量、好ましくは $2\sim10$ 倍モル量である。反応は、通常 $-20\sim150$ ℃にて行われ、 $5分\sim24$ 時間程度で終了する。次に、 R^4 が基: $=N-OR^{6a}$ (R^{6a} は低級アル

キル基を示す。)であるベンゼン誘導体(1-f-2) は、上記ヒドロキシルアミン・塩酸塩に代えて、〇-アルキルヒドロキシルアミン・塩酸塩を用いる以外は反応工程式(III-b) に記載の方法と同様にして反応を行うことにより、製造することができる。

【0071】例えば、上記ベンゼン誘導体(1-f-2) において、 R^{6a} がメチル基であるベンゼン誘導体(1-f-21) は、上記ヒドロキシルアミン・塩酸塩に代えて、O-メチルヒドロキシルアミン・塩酸塩を用いて同様に反応を行うことにより、製造することができる。そして、 R^4 が基: $=N-OR^{6b}$ (R^{6b} は低級アルカノイル基を示す。)であるベンゼン誘導体(1-f-3) は、前述の反応工程式(III-b) に記載の方法に従い、 R^4 がオキソ基であるベンゼン誘導体(1-f-1) を得、ついでこのベンゼン誘導体(1-f-1) を、下記反応工程式(III-c) に示すように、適当な溶媒中にてアシル化剤と反応させることにより、得られる。その際、第三級アミンを添加すると、上記ベンゼン誘導体(1-f-1) の塩基性が高まるため、反応が促進する。

反応工程式(III-c):

【0072】 【化29】

【0073】(式中、 R^1 、V、B、W、 R^{4c} 、 R^{4-4a} 、a、p、mおよびsは前記と同じである。 R^{4d} は基: $=N-OR^{6b}$ (R^{6b} は前記と同じである)を示す。)

上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさないものであればよく、例えばテトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン、ジエチルエーテル等のエーテル類、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素、ジメチルホルムアミドなどがあげられる。

【0074】上記アシル化剤としては、R^{6b} の低級アルカノイル基に対応する、酸無水物または酸ハロゲン化物などがあげられ、無水酢酸、ハロゲン化アセチル、ハロゲン化プロピオニル、ハロゲン化イソブチリル、ハロゲン化ピバロイル、ハロゲン化ヘキサノイルなどが例示される。具体的に説明すると、上記ベンゼン誘導体(1-f-3) において、R^{6b} がアセチル基であるベンゼン誘導体(1-f-31)を得るには、上記アシル化剤として無水酢酸や、塩化アセチル、フッ化アセチル、ヨウ化アセチル、臭化アセチル等のハロゲン化アセチルなどを使用すればよい。

【0075】上記第三級アミンは、例えばトリエチルアミン等のトリアルキルアミン、ピリジン、キノリン、ルチジン、N-メチルモルホリン、4-ジメチルアミノピリジン、イミダゾールなどがあげられる。ベンゼン誘導体(1-f-1)に対するアシル化剤の使用割合は、 R^4 °が一つの場合には、通常 $1\sim2$ 0倍モル量、好ましくは $1\sim5$ 倍モル量、また、 R^4 °が二つの場合には、通常 $2\sim4$ 0倍モル量、好ましくは $2\sim1$ 0倍モル量である。反応

は、通常-20~150℃にて行われ、5分~24時間 程度で終了する。

【0076】なお、基 A^3 における R^5 が、基:= $N-OR^6$ (R^6 は前記と同じである)であるピリミジン誘導体(1-f'-1)~(1-f'-3)は、ベンゼン誘導体(1-a) に代えてベンゼン誘導体(1-a')を用いる以外は、上記反応工程式(III-b) および(III-c) に記載の方法に従い同様に反応させることにより、製造することができる。また、本発明のベンゼン誘導体(1) において、下記 $\mathbf{3}$ ~ $\mathbf{4}$ 0 における 10 が基:-0 (11 において、下記12 であって、本でンゼン誘導体(13 における 13 における 14 における 15 における 16 においる 17 にない 18 における 18 における 19 に対し、 19 に

【0077】③ 前記A中の基A² におけるYが基: = $CH(CH_2)_{n-1}$ -、または基: $-(CH_2)_{n-1}$ C H=であって、かつ、R⁴ の少なくとも一つが水素原子であるベンゼン誘導体(1-c)。

にて脱水反応を行って製造してもよい。

② 前記A中の基A³ におけるZが基:= $CH(CH_2)_{n-1}$ -、または基:- $(CH_2)_{n-1}$ CH=であって、かつ、 R^5 の少なくとも一つが水素原子であるベンゼン誘導体(1-c')。

【0078】ここで、上記Φのベンゼン誘導体(1-c) の合成方法を例にあげて説明する。

反応工程式(IV-a):

【0079】

【化30】

【0080】(式中、 R^1 、V, B、W、aおよびmは前記と同じである。)

この反応は、ヒドロキシル基を有するベンゼン誘導体(1-g-1)を、適当な溶媒中にてピリジニウムブロミドパーブロミド、ジオキサンブロミド、臭素などの反応試剤を用いて脱水させることにより、前記Yが基: $-(CH_2)_{m-1}$ CH=であるベンゼン誘導体(1-g-1)が得られる。上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさないものであればよく、例えばテトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン、ジエチルエーテル等のエーテル類、塩化メチレン、クロロホルム、四塩化炭素等のハロゲン化炭化水素、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素、酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸などがあげられる。

【0081】ベンゼン誘導体(1-g-1) に対するピリジニウムブロミドパーブロミドの使用割合は、通常 $1\sim5$ 倍モル量、好ましくは $1\sim3$ 倍モル量である。反応は、通常 $-10\sim150$ ℃にて行われ、 $30分\sim24$ 時間程度で終了する。また上記ベンゼン誘導体(1-g-1) に代えて、一般式(1-g-2):

[0082]

【化31】

【0083】(式中、R¹、R⁴、V、B、W、aおよびmは前記と同じである。)で表されるベンゼン誘導体を用いる以外は反応工程式(IV-a)に記載の方法に従い同様に反応させることにより、上記ののベンゼン誘導体(1

-c) において Y が基:= C H(C H $_2$) $_{\mathfrak{n}-1}$ - であるベンゼン誘導体(1-c-2) を製造することができる。本発明のベンゼン誘導体(1) において、下記 \mathfrak{S} \sim & に示すベンゼン誘導体(1-d) \sim (1-e) 、(1-d') \sim (1-e')は、基 A^2 における Y が基:- (C H $_2$) $_{\mathfrak{n}}$ - であって、かつ R^4 の少なくとも一つがオキソ基であるベンゼン誘導体(1-h)、または前記基 A^3 における Z が基:- (C H $_2$) $_{\mathfrak{n}}$ - であって、かつ R^2 の少なくとも一つがオキソ基であるベンゼン誘導体(1-h')を出発原料として用いて製造してもよい。

【0084】**5** 前記A中の基A² におけるYが基: = $CH(CH_2)_{n-1}$ - 、または基: $-(CH_2)_{n-1}$ C H = であって、かつ、R⁴ の少なくとも一つが低級アルカノイルオキシ基であるベンゼン誘導体(1-d)。

⑥ 前記A中の基 A^3 におけるZが基:= $CH(CH_2)_{n-1}$ -、または基:- $(CH_2)_{n-1}$ CH=であって、かつ、 R^5 の少なくとも一つが低級アルカノイルオキシ基であるベンゼン誘導体(1-d')

⑦ 前記A中の基 A^2 におけるYが基:= $CH(CH_2)_{\alpha-1}$ -、または基:- $(CH_2)_{\alpha-1}$ CH=であって、かつ、 R^4 の少なくとも一つが低級アルコキシ基であるベンゼン誘導体(1-e)

③ 前記A中の基 A^3 におけるZが基:= $CH(CH_2)_{n-1}$ -、または基:- $(CH_2)_{n-1}$ CH=であって、かつ、 R^5 の少なくとも一つが低級アルコキシ基であるベンゼン誘導体(1-e')

ここで、基 A^2 における R^4 を例にあげて上記**⑤**および Oのベンゼン誘導体 $(1-d) \sim (1-e)$ の製造方法について説明する。

【0085】まず、上記**6**のベンゼン誘導体(1-d)の製造方法について、下記反応工程式(IV-b)を用いて説明する。

反応工程式(IV-b):

[0086]

【化32】

【0087】(式中、 R^1 、 R^4 、V、B、W、aおよびmは前記と同じである。 R^{40} は低級アルカノイルオキシ基を示す。)

この反応は、オキソ基を有するベンゼン誘導体(1-h-1)と、アシル化剤とを無溶媒または適当な溶媒中、酸または塩基存在下で反応させることにより、Yが基: $-(CH_2)_{\mathfrak{a}-1}$ CH=であって、かつ低級アルカノイルオキシ基を有するベンゼン誘導体(1-d-1) を得るものである。

【0088】上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさないものであればよく、例えばテトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン、ジエチルエーテル等のエーテル類、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素、ジメチルホルムアミド、酢酸などがあげられる。アシル化剤としては、上記R40のアルカノイル部分に対応する、酸無水物、酸ハロゲン化物またはイソプロペニルエステル等のエステル類などがあげられ、無水酢酸、ハロゲン化アセチル、酢酸イソプロペニル、ハロゲン化プロピオニル、プロピオン酸イソプロペニル、ハロゲン化イソブチリル、ハロゲン化ピバロイル、ハロゲン化ヘキサノイルが例示される。

【0089】具体的に説明すると、上記ベンゼン誘導体(1-d-1)において、R⁴**がアセチルオキシ基であるベンゼン誘導体(1-d-11)を得るには、上記アシル化剤として無水酢酸、酢酸イソプロペニルや、塩化アセチル、フッ化アセチル、ヨウ化アセチル、臭化アセチル等のハロゲン化アセチルなどを使用すればよい。上記酸としては、例えば三フッ化ホウ素、三塩化ホウ素、塩化第二スズ、四塩化チタン、三フッ化ホウ素ーエチルエーテル錯体、塩化亜鉛等のルイス酸、塩化水素、臭化水素、フッ化水素、ヨウ化水素等のハロゲン化水素、塩酸、臭化水素酸、硝酸、過塩素酸、硫酸等の無機酸、トリクロロ酢酸、トリフルオロ酢酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸、さらに陽イオン交換樹脂などがあげられる。

【0090】また塩基としては、例えばトリエチルアミン等のトリアルキルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン、リチウムジイソプロピルアミド(LDA)、水素化カリウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、酢酸カリウム、酢酸ナトリウムや、陰イオン交換樹脂などがあげられる。ベンゼン誘導体(1-h-1)に対するアシル化剤の使用割合は、通常1~100倍モル量、好ましくは2~5倍モル量である。また、ベンゼン誘導体(1-h-1)に対する酸または塩基の使用割合は、通常0.01~10倍モル量、好ましくは0.02~0.1倍モル量である。反応は、通常-78~150℃の条件下で1分~3日間、好ましくは15分~24時間程度で行えばよい。

【0091】また上記ベンゼン誘導体(1-h-1) に代えて、一般式(1-h-2):

[0092]

【化33】

【0094】次に、上記**の**のベンゼン誘導体(1-e) の製造方法について、下記反応工程式(IV-c)を用いて説明する。

反応工程式(IV-c): 【0095】 【化34】

【0096】(式中、 R^1 、 R^4 、V、B、W、aおよびmは前記と同じである。 R^{4f} は低級アルコキシ基を示す。)

この反応は、前記ベンゼン誘導体(1-h-1) と、オルトギ酸低級アルキルエステルとを適当な溶媒中、酸存在下で反応させることにより、低級アルコキシ基を有するベンゼン誘導体(1-e-1) を得るものである。その際、無水硫酸マグネシウムや4A モレキュラーシーブなどを添加すると、反応系から水が除かれやすく、脱水反応が促進する。

【0097】上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさないものであればよく、例えばテトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン、ジエチルエーテル等のエーテル類、メタノール、エタノール等の低級アルコール類、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素、ニトロメタンなどがあげられる。酸としては、三フッ化ホウ素、三塩化ホウ素、塩化第二スズ、四塩化チタン、三フッ化ホウ素ーエチルエーテル錯体、塩化亜鉛等のルイス酸、pートルエンスルホン酸、トリクロロ酢酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、酢酸、(±)-10-カンファースルホン酸などがあげられる。

【0098】オルトギ酸低級アルキルエステルとしては、例えばオルトギ酸メチルエステル、オルトギ酸エチルエステル、オルトギ酸でチルエステル、オルトギ酸へキシルエステル等の、アルキル部分の炭素数が1~6の

オルトギ酸アルキルエステルがあげられる。具体的に説明すると、上記ベンゼン誘導体(1-e-1) においてR^{8f}がエトキシ基であるベンゼン誘導体(1-e-11)を得る場合には、上記オルトギ酸低級アルキルエステルとしてオルトギ酸エチルエステルを使用すればよい。

【0099】ベンゼン誘導体(1-h-1) に対するオルトギ酸低級アルキルエステルの使用割合は、通常 $1\sim100$ 倍モル量、好ましくは $5\sim20$ 倍モル量である。また、ベンゼン誘導体(1-h-1) に対する酸の使用割合は、通常 $0.01\sim2$ 倍モル量、好ましくは $0.1\sim1.5$ 倍モル量である。反応は、通常 $-78\sim150$ ℃にて行われ、 $15\sim24$ 時間程度で終了する。また上記ベンゼン誘導体(1-h-1) に代えて、ベンゼン誘導体(1-h-2) を用いる以外は反応工程式(IV-c)に記載の方法に従い同様に反応させることにより、上記 $\mathbf{0}$ のベンゼン誘導体(1-e) においてYが基: = \mathbf{C} H(\mathbf{C} H₂) $\mathbf{0}$ の インゼン誘導体(1-e) を製造することができる。

【0100】さらに、上記®のベンゼン誘導体(1-e')は、ベンゼン誘導体(1-h-1)に代えてR⁵の少なくとも一つがオキソ基であるベンゼン誘導体(1-h')を用いる以外は、上記反応工程式(IV-c)に記載の方法に従い同様に反応させることにより、製造することができる。反応工程式(V):

【0101】 【化35】

【0102】(式中、BおよびAは前記と同じである。)

この反応は、Bのモノハロゲノニトロ誘導体(7)を化合物(8)と反応させることにより、化合物(9)を得、ついでこの(9)を、適当な溶媒中にて接触還元法あるいは酸の存在下で亜鉛、鉄、スズなどの触媒によって還元することにより、反応工程式(I-a)または反応工程式(I-b)の出発原料である前記化合物(3)を得るものである。

【0103】モノハロゲノニトロ体(7) と化合物(8) とから化合物(9) を得る反応は、無溶媒または適当な溶媒中で行われる。その際、化合物(8) の求核性を高めるために、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどを添加してもよい。また化合物(9) を得る反応は、モノハロゲノニトロ体(7) と化合物(8) のアルカリ金属塩(ナトリウム塩やカリウム塩など)とを用いて、無溶媒または適当な溶媒中で行ってもよい。

【0104】上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさないものであればよく、例えばメタノール、エタノール、イソプロパノール等の低級アルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシドなどがあげられる。モノハロゲノニトロベンゼン誘導体(7)に対する化合物(8)の使用割合は、通常1倍モル量、好ましくは1~5倍モル量であるのが適当である。

【0105】反応は、通常0~150℃、好ましくは20~80℃で行われ、1~30時間程度で終了する。化合物(9)から化合物(3)を得る反応は、無溶媒または適当な溶媒中で行われる。上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさないものであればよく、例えばメタノール、エタノール、イソプロパノール等の低級アルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、ジメトキシメタン、ジメトキシエタン、水などがあげられる。

【0106】化合物(9) に対する還元剤の使用割合は、通常0.05~5倍モル量、好ましくは0.2~3倍モル量であるのが適当である。反応は、通常−10~150℃、好ましくは0~50℃で行われ30分~30時間程度で終了する。なお、上記化合物(3) における、前記A中の基A¹ におけるR²のうち隣接する2個の基が一緒になって2一低級アルキル−1,3ージオキソラン基を形成するアミノベンゼン誘導体(3-b) は、下記反応工程式(VI)によって合成される。

反応工程式(VI):

[0107]

【化36】

【0108】(式中、R⁷は低級アルキル基を示す。) すなわち、酸存在下、ニトロ化合物(9-a) を適当な溶媒中にてエチレングリコールと反応させることにより、環状アセタール(ジオキソラン) 化合物(9-b) を得、ついでこの化合物(9-b) を、上記反応工程式(III-a) と同様にして還元することにより、前記アミノベンゼン誘導体(3-b) を得るものである。上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさないものであればよく、例えばメタノール、エタノール、イソプロパノール等の低級アルコール類、ジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素、ジメトキシエタンなどがあげられる。

【0109】酸としては、p-hルエンスルホン酸、hリクロロ酢酸、hリフルオロ酢酸、yタンスルホン酸、酢酸、 $(\pm)-10-$ カンファースルホン酸などがあげられ、中でも、 $(\pm)-10-$ カンファースルホン酸を使用するのが好適である。ニトロ化合物(y-a)に対するエチレングリコールの使用割合は、通常1倍モル量、好ましくは1~5倍モル量であるのが適当である。ニトロ化合物(y-a)に対する酸の使用割合は、通常0.01~0.1倍モル量、好ましくは0.01~0.05倍モル量であるのが適当である。

【0110】反応は、通常-10~150℃、好ましくは室温~100℃で行われ、1~30時間程度で終了する。本発明において、前記A中の基A¹におけるR²のうち隣接する2個の基が一緒になって2-低級アルキル-1,3-ジオキソラン基を形成する本発明のベンゼン誘導体(1)は、上記反応工程式(VI)で得られたアミノベンゼン誘導体(3-b)を出発原料として用いてよいし、あるいは前記A中の基A¹におけるR²うちの2個の隣接する基が低級アルカノイル基(但し、ホルミル基は除く)であるベンゼン誘導体(1)を合成した後、上記反応工程式(VI)に記載の方法に従い、当該オキソ基を環状

アセタールへ変換して製造してもよい。

【0111】なお、前記A中の基 A^2 における R^4 または基 A^3 における R^5 が、基:

【0112】 【化37】

【 0113】 (式中、kは前記と同じである。) であるベンゼン誘導体(1) についても、前述の基 A^1 における R^2 の場合と同様にして製造することができる。また、上記化合物(3) において、下記の(i) \sim (ii)に示す化合物(3-d) \sim (3-d')は、基 A^2 におけるY が基: - (CH_2) $_{\rm m}$ -であって、かつ R^4 の少なくとも一つがオキソ基である3 - ニトロベンゼン誘導体(9-c) 、または基A

(i) 前記A中の基A² におけるYが基:=CH(CH₂)_{a-1} -、または基:-(CH₂)_{a-1} CH=であって、かつ、R4 が低級アルカノイルオキシ基である3-アミノベンゼン誘導体(3-d)。

【O114】(ii) 前記A中の基 A^3 におけるZが基: $=CH(CH_2)_{n-1}$ -、または基: $-(CH_2)_{n-1}$ CH=であって、かつ、 R^5 が低級アルカノイルオキシ基である3-アミノベンゼン誘導体(3-d')

ここで、上記(i) の基 A^2 におけるYが基: - (C H_2) $_{n-1}$ CH=であるベンゼン誘導体(3-d-1) の製造 方法を例にあげて説明する。反応工程式(VII-a) :

[0115]

【化38】

【 0 1 1 6 】 (式中、R⁴ 、mおよびR⁴ は前記と同じである。)

すなわち、上記反応工程式(VII-a) に示すように、上記化合物(3-d-1) は、上記化合物(9-c-1) をアシル化剤と反応させることにより、一般式(9-d-1) で表される3-ニトロベンゼン誘導体を得、ついでこの化合物(9-d-1)を接触還元法によって還元することにより、得られる。化合物(9-c-1) から化合物(9-d-1) を得る反応は、無溶媒または適当な溶媒中、酸または塩基存在下で行われる。

【0117】上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさないものであればよく、例えばテトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン、ジエチルエーテル等のエーテル類、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素、ジメチルホルムアミド、酢酸などがあげられる。アシル化剤としては、R4eの低級アルカノイル部分に対応する、酸無水

物、酸ハロゲン化物、イソプロペニルエステル等のエステル類などを使用すればよい。具体的に説明すると、R 4°がアセチルオキシ基である化合物(3-d-11)を得る場合には、R4°の低級アルカノイル部分がアセチルなので、上記アシル化剤(この場合、アセチル化剤)としては、例えば無水酢酸、塩化アセチル、酢酸イソプロペニルなどを使用すればよい。

【0118】上記酸としては、例えば三フッ化ホウ素、三塩化ホウ素、塩化第二スズ、四塩化チタン、三フッ化ホウ素-エチルエーテル錯体、塩化亜鉛等のルイス酸、塩化水素、臭化水素、フッ化水素、ヨウ化水素等のハロゲン化水素、塩酸、臭化水素酸、硝酸、過塩素酸、硫酸等の無機酸、トリクロロ酢酸、トリフルオロ酢酸、p-トルエンスルホン酸等の有機酸、さらに陽イオン交換樹脂などがあげられる。また塩基としては、例えばトリエチルアミン等のトリアルキルアミン、ピリジン、ジメチルアミノピリジン、リチウムジイソプロピルアミド(L

DA)、水素化カリウム、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、酢酸カリウム、酢酸ナトリウムや、陰イオン交換樹脂などがあげられる。

【0119】化合物(9-c-1) に対するアシル化剤の使用割合は、通常1~100倍モル量、好ましくは2~5倍モル量である。また、化合物(9-c-1) に対する酸または塩基の使用割合は、通常0.01~10倍モル量、好ましくは0.02~0.1倍モル量である。反応は、通常-78~150℃の条件下で1分~3日間、好ましくは15分~24時間程度で行えばよい。

【0120】化合物(9-d-1)から化合物(3-d-1)を得る反応は、適当な溶媒中で行われる。上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさないものであればよく、例えばテトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン等のエーテル類、ジメトキシエタン、ジエトキシエタン、水などがあげられる。上記還元に使用する還元剤としては、例えば二酸化白金、パラジウムー炭素(Pd-C)、ラネーニッケルなどがあげられ、とりわけ二酸化白金は、選択的な還元に優れている。

【0121】化合物(9-d-1) に対する還元剤の使用割合は、通常0.01~5倍モル量、好ましくは0.02~0.1倍モル量である。反応は、通常-10~150℃、好ましくは0~50℃にて行われ、10分~30時間程度で終了する。また、化合物(9-c-1) に代えて、一般式(9-c-2):

[0122]

【化39】

【0123】(式中、 R^4 、B, W およびmは前記と同じである。)で表される化合物を用いる以外は反応工程式(VII-a)に従い同様にして反応させることにより、上記(i)の化合物(3-d) においてYが基:= $CH(CH_2)_{n-1}$ -であるベンゼン誘導体(3-d-2) を製造することができる。また、化合物(9-c-1) に代えて、化合物(9-c')を用いる以外は反応工程式(VII-a)に従い同様にして反応させることにより、上記(ii)の化合物(3-d')を製造することができる。

【0124】また、上記化合物(3) において、下記の(i ii) ~(iv)に示す化合物(3-e) ~(3-e')は、上記反応工程式(VII-a) で得られる化合物(3-d-11)等の、R4 の少なくとも一つがアセチルオキシ基である化合物または、R5 の少なくとも一つがアセチルオキシ基である化合物(3-d'-11) ~(3-d'-21) を出発原料として用いて製造してもよい。

(iii) 前記A中の基 A^2 におけるYが基:= $CH(CH_2)_{m-1}$ -、または基:- $(CH_2)_{m-1}$ CH=であって、かつ、 R^4 の少なくとも一つがアロイルオキシ基である3-アミノベンゼン誘導体(3-e)。

【 0125】(iv) 前記A中の基A³ におけるZが基: $=CH(CH_2)_{n-1}$ -、または基: $-(CH_2)_{n-1}$ CH=であって、かつ、 R^5 の少なくとも一つがアロイルオキシ基である3-アミノベンゼン誘導体(3-e') ここで、上記(iii) の基A² におけるYが基: $-(CH_2)_{n-1}$ CH=である3-化合物(3-e-1) の製造方法を、下記反応工程式(VII-b) を用いて説明する。反応工程式(VII-b):

[0126]

【化40】

【0127】(式中、R4、B、W およびmは前記と同

じである。R4qはアロイルオキシ基を示す。) この反

応は、反応工程式(VII-a)で得られる化合物(9-d-11)と、酸ハロゲン化剤とを無溶媒または適当な溶媒中、酸存在下で反応させることにより、一般式(9-f-1)で表される化合物を得、ついでこの化合物(9-f-1)を上記反応工程式(VII-a)と同様に接触還元法によって還元することにより、上記化合物(3-e-1)を得るものである。

【0128】上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさないものであればよく、例えばテトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン、ジエチルエーテル等のエーテル類、四塩化炭素、塩化メチレン、クロロホルム等のハロゲン化炭化水素、ベンゼン、トルエン等の芳香族炭化水素などがあげられる。酸ハロゲン化物としては、R4gのアロイル部分に対応する酸ハロゲン化物を使用すればよい。例えばアロイルオキシ基のアロイル部分がベンゾイルである化合物(3-e-11)を得る場合には、塩化ベンゾイル、臭化ベンゾイル、ヨウ化ベンゾイル、フッ化ベンゾイルなどのハロゲン化ベンゾイルを使用すればよい。

【0129】上記酸としては、例えば三フッ化ホウ素、 三塩化ホウ素、塩化第二スズ、四塩化チタン、三フッ化 ホウ素-エチルエーテル錯体、塩化亜鉛等のルイス酸、 塩化水素、臭化水素、フッ化水素、ヨウ化水素等のハロ ゲン化水素、塩酸、臭化水素酸、硝酸、過塩素酸、硫酸 等の無機酸、トリクロロ酢酸、トリフルオロ酢酸、p-トルエンスルホン酸等の有機酸、さらに陽イオン交換樹 脂などがあげられる。 化合物 (9-d-11) に対する酸ハロゲ ン化物の使用割合は、通常1~100倍モル量、好まし くは5~10倍モル量である。また、化合物(9-d-11)に 対する酸または塩基の使用割合は、通常0.01~10 倍モル量、好ましくは0.02~0.1倍モル量であ る。 反応は、 通常 - 78~150℃の条件下で1分~3 日間、好ましくは15分~24時間程度で行えばよい。 【0130】また上記ベンゼン誘導体(9-d-11)に代え て、一般式(9-d-21):

【0131】 【化41】

【0132】(式中、 R^4 、B, W およびmは前記と同じである。)で表されるベンゼン誘導体を用いる以外は、反応工程式(VII-b) に記載の方法に従い同様に反応させることにより、上記(iii) の化合物(3-e) において Yが基:= $CH(CH_2)_{m-1}$ -であるベンゼン誘導体 (3-e-2) を製造することができる。なお、上記ベンゼン誘導体(9-d-11)に代えて、Zが基:= $CH(CH_2)_{n-1}$ 、または基:- $(CH_2)_{n-1}$ CH=であって、かつ R^5 の少なくとも一つがアセチルオキシ基であるベ

ンゼン誘導体(9-d'-11) または(9-d'-21) を用いる以外は、上記反応工程式(VII-b) に記載の方法に従い同様に反応させることにより、上記(iv)の化合物(3-e')を製造することができる。

反応工程式(VIII):

【0133】 【化42】

【0134】(式中、B、W、A、XおよびR⁷は前記 と同じである。)

この反応は、Bのモノハロゲノカルボン酸エステル(10)を化合物(8)と反応させることにより、Bのカルボン酸エステル誘導体(11)を得、ついでこの化合物(11)中のカルボキシル基の保護基を加水分解して、反応工程式(II)の出発原料である前記カルボン酸(5)を得るものである。モノハロゲノカルボン酸エステル体(10)からピリジンカルボン酸エステル誘導体(11)を得るには、上記反応工程式(V)と同様にして反応を行えばよい。 化合物(10)に対する化合物(8)の使用割合は、通常1倍モル量、好ましくは1~5倍モル量であるのが適当である。反応は、通常0~150℃、好ましくは20~80℃で行われ、1~30時間程度で終了する。

【0135】化合物(11)の加水分解は、塩基性化合物存 在下、適当な溶媒中にて行われる。この塩基性化合物と しては、例えば水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の アルカリ金属水酸化物、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム 等のアルカリ金属炭酸塩、炭酸水素ナトリウム、炭酸水 素カリウム等のアルカリ金属炭酸水素塩等の無機塩基、 トリエチルアミン、トリブチルアミン等のトリアルキル アミン、ピリジン、ピコリン、1,4-ジアザビシクロ 〔2.2.2〕オクタンなどの有機塩基があげられる。 【0136】上記溶媒としては、反応に影響を及ぼさな いものであればよく、例えばメタノール、エタノール、 イソプロパノール等の低級アルコール類、ジエチルエー テル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル 類、水、またはこれらの混合溶媒などがあげられる。こ の加水分解反応は、通常-10~200℃、好ましくは 30~60℃で行われ、30分~24時間程度で終了す る。

反応工程式(IX):

[0137]

【0138】 (式中、 R^1 、B、W、Aおよびaは前記と同意義である。)

この反応により、一般式(1)においてVが-NH-C (=O)-NH-であるベンゼン誘導体(13)が得ら れる。この反応は、イソシアナート化合物(12)と化合物(3)とを無溶媒または不活性溶媒中で行われ、系中にアミン類を添加してもよい。溶媒としては、ベンゼン、トルエン、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン、アセトン、テトラヒドロフラン等が挙げられる。アミン類としては、トリエチルアミン、トリイソプロピルアミン、ピリジン等の第3級アミン類が挙げられる。イソシアナート化合物(12)に対するアミン類の使用割合は通常1~5倍モル量、好ましくは1~2倍モル量である。イソシアナート化合物(12)に対する化合物(3)の使用割合は通常1~10倍モル量、好ましくは1~3倍モル量である。反応は、通常-10~150℃で行われ、10分~24時間程度で終了する。反応工程式(X):

[0139]

【化44】

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} K_2CO_3 \\ \hline EtOH \end{array} \end{array} \begin{array}{c} (R^1)_a \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} NH \\ O \\ \end{array} \begin{array}{c} NH \\ O \\ \end{array} \begin{array}{c} (15) \end{array}$$

【0140】(式中、 R^1 、B、W、Aおよびaは前記と同意義である。)

この反応により、エノールエステル誘導体(14)を適当な溶媒中でアルカリを用いてケン化することにより化合物(15)を得る。アルカリとしては、例えばアルカリ金属の水酸化物あるいは塩、アルカリ土類金属の水酸化物あるいは塩、またはアミン類が挙げられる。溶媒はプロトン溶媒を用いることができ、その例としては水や、メタノール、エタノールなどのアルコール類、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどのエーテル類、アセトニトリルおよびジメチルホルムアミドあるいはこれらの混合溶媒などが挙げられる。アルカリの使用量は、化合物(14)1モルに対し、通常1~10モルであり、好ましくは1~3モルである。反応は、通常−10~150℃で行われ、約30分~24時間で終了する。反応工程式(XI):

(0141)

【化45】

【0142】(式中、 R^1 、B、W、Aおよびaは前記 と同意義である。)

この反応は、一般式(1)においてVが一CH=CHーであるベンゼン誘導体(18)を得る反応である。この反応により、化合物(16)から発生させたリンイリドとアルデヒド化合物(17)との縮合(Wittig反応)によりベンゼン化合物(18)が得られる。ホスホニウム塩(16)からのリンイリドの発生は無水条件下、適当な塩基ー溶媒の組み合わせにより行われる。塩基ー溶媒の組み合わせとしては、ナトリウムエトキシドーエタノール、N,Nージメチルホルムアミド;ナトリウムメトキシドーメタノールーエーテル、N,Nージメ

チルホルムアミド;カリウム t - ブトキシド-テトロヒドロフラン、ジクロロメタン; n - ブチルリチウム - エーテル、フエニルリチウム - エーテルなどが挙げられる。塩基の使用量は、ホスホニウム塩(16)1モルに対し、通常1~10モル、好ましくは1~2モルである。この反応は、通常-10~150℃で行われ、30分~24時間で終了する。リンイリドとアルデヒド化合物(17)との反応は、先に挙げた溶媒中で行われ、

(17) に対する (16) の使用割合は通常 $1\sim10$ 日 モル量、好ましくは $1\sim3$ 倍モル量である。反応は、通常 $-10\sim150$ で行われ、 $30分\sim24$ 時間で終了する。

【0143】本発明におけるベンゼン誘導体(1) は、医薬的に許容される塩を包含する。かかる塩としては、例えば塩酸塩、臭化水素酸塩、硝酸塩、硫酸塩、リン酸塩などの無機酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩、酢酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、リンゴ酸塩、乳酸塩などの有機酸塩などがあげられる。次に、本発明のベンゼン誘導体(1)またはその医薬的に許容される塩を有効成分として含有する医療製剤について説明する。

【0144】上記医療製剤は、本発明のベンゼン誘導体(1)を通常の医療製剤の形態に製剤したものであって、通常使用される充填剤、増量剤、結合剤、付湿剤、崩壊剤、表面活性剤、滑沢剤などの希釈剤あるいは賦形剤を用いて調製される。この医療製剤としては、治療目的に応じて種々の形態のなかから選択でき、その代表的なものとして錠剤、丸剤、散剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤、カプセル剤、座剤、注射剤(液剤、懸濁剤等)などがあげられる。

【0145】錠剤の形態に成形する際、担体としては従 来公知のものを広く使用でき、例えば乳糖、白糖、塩化 ナトリウム、ブドウ糖、尿素、デンプン、炭酸カルシウ ム、カオリン、結晶セルロース、ケイ酸などの賦形剤、 水、エタノール、プロパノール、単シロップ、ブドウ糖 液、デンプン液、ゼラチン溶液、カルボキシメチルセル ロース、セラック、メチルセルロース、リン酸カリウ ム、ポリビニルピロリドンなどの結合剤、乾燥デンプ ン、アルギン酸ナトリウム、寒天末、ラミナラン末、炭 酸水素ナトリウム、炭酸カルシウム、ポリオキシエチレ ンソルビタン脂肪酸エステル類、ラウリル硫酸ナトリウ ム、ステアリン酸モノグリセリド、デンプン、乳糖など の崩壊剤、白糖、ステアリン、カカオバター、水素添加 油などの崩壊抑制剤、第4級アンモニウム塩基、ラウリ ル硫酸ナトリウムなどの吸収促進剤、グリセリン、デン プンなどの保湿剤、デンプン、乳糖、カオリン、ベント ナイト、コロイド状ケイ酸などの吸着剤、精製タルク、 ステアリン酸塩、ホウ酸末、ポリエチレングリコールな どの滑沢剤などが使用できる。さらに錠剤は、必要に応 じて通常の錠皮を施した錠剤、たとえば糖衣剤、ゼラチ

ン被包錠、腸溶被錠、フィルムコーティング錠あるいは 二重錠、多層錠とすることができる。

【0146】丸剤の形態に成形する際、担体としては従来公知のものを広く使用でき、例えばブドウ糖、乳糖、デンプン、カカオ脂、硬化植物油、カオリン、タルクなどの賦形剤、アラビアゴム末、トラガント末、ゼラチン、エタノールなどの結合剤、ラミナラン、寒天などの崩壊剤などが使用できる。座剤の形態に成形する際、担体としては従来公知のものを広く使用でき、例えばポリエチレングリコール、カカオ脂、高級アルコール、高級アルコールのエステル類、ゼラチン、半合成グリセライドなどが使用できる。

【0147】注射剤として調製される場合は、液剤、乳剤および懸濁剤は殺菌され、かつ血液と等張であるのが好ましい。これらの液剤、乳剤および懸濁剤の形態に成形する際、希釈剤としては従来、広く用いられているものを使用することができ、例えば水、エタノール、プロピレングリコール、エトキシ化イソステアリルアルコール、ポリオキシ化イソステアリルアルコール、ポリオキシ化イソステアリルアルコール、ポリオキシエチレンソルベタン脂肪酸エステル類などが使用できる。なお、この場合、等張性の溶液を調製するのに十分な量の食塩、ブドウ糖あるいはグリセリンを医薬製剤中に含有させてもよく、また通常の溶解補助剤、緩衝剤、無痛化剤などを、さらに必要に応じて着色剤、保存剤、香料、風味剤、甘味剤などや他の医薬品を含有させてもよい

【0148】医療製剤中に含有される本発明のベンゼン誘導体(1)またはその塩の量は、特に限定されず広範囲に選択することができるが、通常、全組成物中に1~70重量%とするのが好ましい。本発明に係る医療製剤の投与方法としては特に制限はなく、各種製剤形態、患者の年齢、性別、疾患の状態、その他の条件に応じた方法で投与される。例えば、錠剤、丸剤、液剤、懸濁剤、乳剤、顆粒剤およびカプセル剤の場合には経口投与される。

【0149】また、注射剤の場合には、単独であるいはブドウ糖、アミノ酸などの通常の補液と混合して静脈内に投与したり、さらには必要に応じて単独で筋肉内、皮内、皮下もしくは腹腔内に投与することができる。座剤の場合には、直腸内に投与される。上記医療製剤の投与量は用法、患者の年齢、性別、疾患の程度、その他の条件に応じて適宜選択すればよく、通常、1日あたり体重1kgに対して0.01~100mg、好ましくは0.1~50mgを1~数回に分けて投与される。

【0150】もちろん、前記のように投与量は種々の条件で変動するので、上記範囲より少ない投与量で充分な場合もあるし、また上記範囲を超えた投与量が必要な場合もある。

[0151]

【実施例】以下、参考例、実施例、製剤例および試験例

を挙げて本発明を詳細に説明する。 参考例 1

4-[(5-ニトロ-2-ピリジニル) オキシ] -1-インダノンの合成

4ーヒドロキシー1ーインダノン1.0g、2ークロルー5ーニトロピリジン1.07gおよび無水炭酸カリウム5gを、N,Nージメチルホルムアミド(DMF)10m1に溶かし、室温で17時間撹拌した。反応終了後、反応液に50m1の水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機(酢酸エチル)層を水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を留去した。得られた残渣を、酢酸エチルを用いて再結晶することにより、標記化合物を得た(1.36g,淡黄色粉末)。

融点:130~132℃

参考例2

4-〔(5-アミノ-2-ピリジニル)オキシ〕-1-インダノンの製造

参考例1で得られた4-〔(5-ニトロー2ーピリジニル)オキシ〕-1-インダノン1gをメタノール25m1に溶かし、10%パラジウム炭素100mg存在下、室温で常圧接触還元した。20時間後、触媒を沪去し、沪液を減圧濃縮して褐色の固体を得た。シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液:酢酸エチル)で精製することにより、微黄色粉末の標題化合物840mgを得た。

融点119~123℃

参考例3

[(5-二トロピリミジン-2-イル)オキシ]インダン-1-オンの製造

4ーヒドロキシー1ーインダノン1.98g、文献(A.S ignor, E.Scoffone, L.Biondi, S.Bezzi, Gazz.Chi m.Ital., 93, 65, 1963) 記載の方法に従って製造した2ークロルー5ーニトロピリミジン2.13g、および無水炭酸カリウム0.92gをジメチルホルムアミド20ml中、室温で2時間撹拌した。反応液に水200mlを注ぎ、酢酸エチル200mlで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留する固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ノルマルヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製して、0.61gの標題化合物を得た。黄色結晶性粉末。

[0152] H-NMR (CDC1₃) δ ppm: 2. 70-2. 75 (m, 2H), 2. 97-3. 01 (m, 2H), 7. 41-7. 44 (m, 1H), 7. 49-7. 55 (m, 1H), 7. 76-7. 79 (m, 1H), 9. 35 (s, 2H).

参考例4

4-[(5-アミノピリミジン-2-イル) オキシ] インダン-1-オンの製造

参考例3で製造した4-[(5-ニトロピリミジン-2-イル)オキシ]インダン-1-オン0.45gを酢酸エチル10m1-酢酸5m1の混液に溶かし、5%パラジウム炭素0.1gを加え、水素分圧下、室温で4時間攪拌した。 反応液をセライトを用いてろ過し、ろ液を減圧濃縮した。 残留した油状物酢酸エチルに溶かし、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。減圧乾燥後、褐黄色の無定形粉末として標題化合物0.37gを得た。

【0153】1H-NMR (CDC1₃) δppm: 2. 66-2.70 (m、2H)、2.96-3.01 (m、2H)、7.35-7.48 (m、2H)、7. 65 (dd、1H)、8.07 (s、2H)。 参考例5

5-(4-ニトロフェノキシ)-3、4-ジヒドロナフタ レン-1(2H)-オンの製造

4-クロルーニトロベンゼン3.77g、5-ヒドロキシー1ーテトラロン3.23g、および無水炭酸カリウム1.65gをジメチルホルムアミド30m1中、80℃で48時間攪拌した。反応液に水300m1を注ぎ、酢酸エチル300m1で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留する固体をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、ノルマルヘキサン:酢酸エチル=3:1)で精製して、2.67gの標題化合物を得た。黄色結晶性粉末。

[0154] 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ ppm: 2. 07-2. 16 (m, 2H), 2. 68 (t, 2H), 2. 82 (t, 2H), 6. 96 (d, 2H), 7. 23-7. 26 (m, 1H), 7. 37-7. 43 (m, 1H), 8. 00 (dd, 1H), 8. 22 (d, 2H).

参考例6

5-(4-ニトロフェノキシ)-3、4-ジヒドロナフ タレン-1-イル アセテートの製造

参考例5で製造した5-(4-ニトロフェノキシ)ー3、4-ジヒドロナフタレン-1(2H)-オン1.05g、イソプロペニルアセテート6.12ml、およびパラトルエンスルホン酸一水和物35mgを80-120℃で攪拌した。48時間後、反応液を減圧濃縮し、残留油状物を酢酸エチルに溶かして、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順で洗浄した。無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去して、1.24gの標題化合物を得た。微黄色粉末。

【0155】 1H-NMR (CDCl₃) δppm: 2.33 (s, 3H), 2.37-2.45 (m, 2H), 2.74 (t, 2H), 5.77 (t, 1H), 6.93-6.96 (m, 3H), 7.03-7.06 (m, 1H), 7.22-7.27 (m, 1H), 8.20

(d, 2H).

参考例7

5-(4-アミノフェノキシ)-3、4-ジヒドロナフタ レン-1-イル アセテートの製造

参考例6で製造した5-(4-ニトロフェノキシ)-3、4-ジヒドロナフタレン-1-イル アセテート0.37gを酢酸10m1に懸濁し、亜鉛粉末0.37g、および4N HC1/ジオキサン1.42m1を加えた。室温で40分攪拌後、反応液を沪過し、沪液を減圧濃縮した。残留した油状物を酢酸エチルに溶かし、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順で洗浄した。無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去し、残留した油状物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶

出液、ノルマルヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製して、0.18gの標題化合物を得た。黄色結晶性粉末。

[0156] ^{1}H -NMR (CDC1 $_{3}$) δ ppm: 2. 30 (s, 3H), 2. 40-2. 48 (m, 2H), 2. 91 (t, 2H), 5. 73 (t, 1H), 6. 6 4-6. 85 (m, 6H), 7. 04-7. 10 (m, 1H).

以下の表 $1\sim58$ に示される化学構造式を有する化合物 (実施例 $1\sim220$)を合成した。

[0157]

【表1】

実施例 1

実施例 2

実施例3

実施例 4

[0158]

【表2】

実施例 6

実施例?

実施例 8

[0159]

実施例10

実施例 1 1

宴集例 1 2

[0160]

実施例14

実施例 1 5

【0161】 【表5】

実施例 1 6

【0162】 【表6】

実施例17

実施例15

李族例 2 (

実施例21

【0163】 【表7】 実施例 2 2

【0164】 【表8】

実施例 2 3

実施例 2 4

実施例 2 5

宇施例 2 6

実施例27

[0165]

【表9】

実施例 2 8

宴旅例25

実施例30

実施例 3 1

[0166]

【表10】

実施例33

宇施例34

実施例35

【表11】

[0167]

実施例3 8

字族例37

実施例3

実施例 3 9

[0168]

【表12】

実施例 4 0

実施例 4 2

実施例43

【表13】

[0169]

実施例 4 4

実施例 4 5

実施例 4 8

実施例 4 7

[0170]

【表14】

実施例 4 8

宇宙例4.9

宴施例 5 0

実施例 5

[0171]

【表15】

[0172]

【表16】

実施例 5 6

実施例 5.7

実施例58

寒施例59

[0173]

【表17】

実施例 6 0

実施例61

実施例 6 2

実施例63

【0174】 【表18】 実施例 6 4

【0175】 【表19】

実施例65

実施例 8 8

実施例 6 7

実施例 6 8

実施例 6 9

実施例 7 0

[0176]

実施例 7 1

宝施例72

客施例73

李施例 7.4

【表21】

[0177]

実施例 7!

宝饰图 7 /

実施例 7 7

実施例78

[0178]

【表22】

実施例 7 9

実施例80

字集例 8 1

実施例 8 2

[0179]

【表23】

宝饰图 8.4

寒塘倒8.5

実施例86

[0180]

【表24】

実施例 8 7

実施例88

実施例89

実施例 9

[0181]

【表25】

宴集例92

実施例93

実施例 9 4

[0182]

【表26】

実施例 9 6

実施例97

実施例 9 8

[0183]

宝饰部100

実施例 1 0 1

実施例10

[0184]

【表28】

実施例 1 0 3

字旅例104

実施例105

実施例106

[0185]

【表29】

実施例 1 0 7

CITY NO.

字施例105

CI THOUSE

実施例109

C TO O O N

実施例110

CI TO O

[0186]

【表30】

実施例 1 1 1

実施例112

実施例113

実施例 1 1 4

[0187]

【表31】

実施例 1 1 5

宝油倒118

実施例117

実施例 1 1 8

[0188]

【表32】

実施例 1 1 9

字施例120

実施例121

実施例122

[0189]

【表33】

[0190]

【表34】

実施例129 CI NO CI

【0191】 【表35】

実施例 1 3 1 CI N O O O

【0192】 【表36】

実施例 1 3 5

宝施倒136

実施例137

実施例138

[0193]

実施例 1 4 0

[0194]

【表38】

実施例 1 4 1

実施例142

宇施州143

実施例 1 4 4

[0195]

【表39】

宝飾例146

実施例147

実施例 1 4 8

[0196]

実施例 1 5 0

実施例 1 5 1

実施例152

[0197]

実施例 1 5 3

実施例 1 5 4

実施例 1 5 5

実施例 1 5 6

[0198]

実施例 1 5 8

[0199]

実施例 1 6 0

宝装树 1 6 1

実施例 1 6 2

【表44】

[0200]

実施例 1 6 3

宝飾例164

字族例165

実施例 1 6 (

[0201]

実施例 1 6 8

宴施例 1 6 9

実施例 1 7 (

[0202]

宝塔积172

実施例173

実施例 1 7 4

[0203]

【表47】

実施例 1 7 5

実施例 1 7 6

宝饰刷177

実施例 1.78

[0204]

実施例 180

宴旅例 1 8 1

宇宙倒182

[0205]

実施例184

宝装料195

事施例 186

[0206]

実施例188

宴施例 189

実施例190

[0207]

【表51】

宴施例 1 9 2

宝饰树 1 9 3

李施例 1 9 4

[0208]

【表52】

实施例196

実施例197

実施例198

【表53】

[0209]

実施例201

実施例 2 0 2

[0210]

実施例204

実施例205

実施例206

[0211]

実施例208

李進例 2 0 9

実施例 2 1 (

[0212]

実施例 2 1 2

宴施例 2 1 3

実施例214

[0213]

実施例216

実施例 2 1 7

実施例218

[0214]

実施例 2 1 9

【表58】

【0215】上記の化合物の製造法とNMRまたはマススペクトルのデータを以下に示す。

実施例1

 $N-\{6-[4-(tert-ブチル) フェノキシ] ピリジン-3-イル\-3,4,5-トリメトキシベンズアミドの製造$

3,4,5-トリメトキシ安息香酸 440mgの N, N-ジメチルホルムアミド 5mL溶液に氷冷下 3-アミノー6-[4-(tert-ブチル) フェノキシ] ピリジン(<math>500mg),塩酸1-エチルー3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 430mg及び1-ヒドロキシベンゾトリアゾールー水和物290mgを加えた。反応溶液を徐々に室温に戻しながら一日 攪拌した。反応溶液に酢酸エチル及び水を加えた。有機

層を分取し飽和重曹水及び水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムで精製したところ750mgの標題化合物を得た。 ^1H-NMR (CDCl $_3$) δ ppm: 1.32(s,9H),3.89(s,9H),6.91(d,1H,J=8.9Hz),7.02-7.07(m,4H),7.37-7.41(m,2H),7.99(brs,1H),8.17(dd,1H,J=2.6Hz,8.9Hz),8.25(d,1H,J=2.6Hz)。

【0216】以下、同様の方法により実施例2~87の 化合物を製造した。

実施例2

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC ${}^{1}_{3}$) $\delta ppm: 1.33$ (s, 9H), 3.

04 (s, 6H), 6.69 (d, 2H, J = 8.9 Hz), 6.88-6.91 (m, 1H), 7.03-7.06 (m, 2H), 7.34-7.40 (m, 2H), 7.76 -7.79 (m, 3H), 8.21-8.25 (m, 2H).

実施例3

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ ppm: 1.32 (s, 9H), 3. 77(s, 2H), 6.86 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 7.00-7.03 (m, 2H), 7.24-7.40 (m, 7H), 7.99 (dd, 1H, J = 3.0 Hz, 8.9 Hz), 8.08 (d, 1H, J = 3.0 Hz), 8.53 (brs, 1 H).

実施例4

 1 H - NMR (CDC $_{3}$) δ p p m : 1.28 (s, 9H), 6.83 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 6.92-6.97 (m, 2H), 7.29-7.34 (m, 2H), 7.43 (d, 1H, J = 8.2 Hz), 7.61-7.65 (m, 1H), 7.90 (d, 1H, J = 2.3 Hz), 8.06-8.10 (m, 1H), 8.17 (d, 1H, J = 2.6 Hz), 8.82 (brs, 1H). 実施例 5

1 H - NMR (CDC $_{13}$) δ p p m : 1.92-2.00 (m, 2 H), 2.20 (s, 3H), 2.53-2.59 (m, 2H), 2.75-2.81 (m, 2H), 2.91 (s, 6H), 6.64 (d, 2H, J = 8.9 Hz),6.78 (d, 1H, J = 8.2 Hz), 6.87-6.96 (m, 2H), 7.10 (d, 2H, J = 8.9 Hz),7.51 (brs, 1H), 7.67-7.70 (m, 1H),

8.56 (dd, 1H, J = 1.6 Hz, 7.9 Hz).

実施例6

 $^1\,\rm H-N\,M\,R$ (CDC $1_{\,3}$) δ ppm: 1.98-2.09 (m, 2 H), 2.25 (s, 3H), 2.70-2.75 (m, 2H), 2.86 (t, 2H, J = 7.6 Hz), 3.89 (s, 9H), 6.65 (d, 1H, J = 8.2 Hz), 6.88 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 6.99 (d, 1H, J = 7.9 Hz), 7.07 (s, 2H), 7.94 (brs, 1H), 8.13-8.17 (m, 1H), 8.21 (d, 1H, J = 2.6 Hz).

実施例7

 1 H - NMR (CDC $_{13}$) δ ppm: 1.34 (s, 9H), 3. 93 (s, 3H), 3.94 (s, 3H), 6.89 (d, 1H, J = 8.2 H z), 6.96 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 7.38-7.52 (m, 6H), 7.93 (brs, 1H), 8.07 (dd, 1H, J = 2.6 Hz, 8.6 Hz), 8.49 (d, 1H, J = 2.6 Hz).

実施例8

 1 H-NMR (CDC1 $_{3}$) δ ppm: 1.34 (s, 9H), 6. 95 (d, 1H), 7.42-7.52(m, 4H), 7.56 (d, 1H), 7.67-7.71- (m, 1H), 7.90 (brs, 1H), 7.96 (d, 1H), 8.01-8.05 (m, 1H), 8.48 (d, 1H).

実施例9

¹ H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 2.01-2.12 (m, 2 H), 2.27 (s, 3H), 2.72(t, 2H, J = 7.6 Hz), 2.86-2. 91 (m, 2H), 6.90 (d, 1H, J = 7.9 Hz), 7.00-7.06 (m, 2H), 7.57 (d, 1H, J = 8.2 Hz), 7.70-7.73 (m, 1 H), 7.85-7.87 (m, 1H), 8.01 (d, 1H, J = 1.9 Hz), 8.52 (brs, 1H), 8.80-8.83 (m, 1H).

実施例10

 1 H-NMR (CDC 1 ₃) δ ppm: 1.33 (s, 9H), 6. 91-6.97 (m, 2H), 6.99-7.05 (m, 2H), 7.32-7.38 (m,

2H), 7.57-7.67 (m, 3H), 7.69 (dd, 1H, J = 2.0 Hz, 8.2 Hz), 7.78 (brs, 1H), 7.96 (d, 1H, J = 2.0 Hz). 実施例 1 1

 1 H-NMR (CDC 1 3) δ ppm: 1.31 (s, 9H), 7. 25-7.35 (m, 6H), 7.52-7.56 (m, 3H), 7.64-7.68 (m, 1H), 7.88 (brs, 1H), 7.92-7.93 (m, 1H).

実施例12

 1 H - NMR (CDC1 $_{3}$) δ ppm: 6.99-7.03 (m, 2 H), 7.27 (d, 1H, J = 2.6 Hz), 7.45 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.57 (d, 1H, J = 8.2 Hz), 7.68-7.72 (m, 1H), 7.88 (brs, 1H), 7.97 (d, 1H, J = 2.0 Hz), 8.19-8.2 5 (m, 2H).

実施例13

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δ ppm: 1.36 (s, 9H), 6. 98-7.03 (m, 2H), 7.27(d, 1H, J = 2.6 Hz), 7.44 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 7.50-7.53 (m, 2H), 7.80-7.83 (m, 2H), 8.23-8.31 (m, 2H).

実施例14

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δ p p m : 1.33 (s, 9H), 6. 82 (dd, 1H, J = 4.3 Hz, 7.6 Hz), 7.23-7.26 (m, 1 H), 7.37-7.48 (m, 5H), 7.78-7.87 (m, 3H), 8.08 (m, 1H), 8.40 (dd, 1H, J = 1.3 Hz, 4.6 Hz), 10.50 (br s, 1H).

実施例15

 $^1\,H-N\,M\,R$ (CDC 1_3) $\delta\,p\,p\,m:6.81-6.86$ (m, 1 H), 7.26-7.29 (m, 1H),7.38-7.48 (m, 3H), 7.81-7.87 (m, 4H), 8.08 (brs, 1H), 8.41-8.44 (m, 1H),10.40 (brs, 1H).

実施例16

 1 H - NMR (CDC 1 3) δ p p m : 1.38 (s, 9H), 7. 15-7.26 (m, 3H), 7.39(d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.47-7.5 3 (m, 3H), 7.93 (d, 1H, J = 2.3 Hz), 8.28-8.30 (m, 1H), 8.67-8.70 (m, 1H), 9.89 (brs, 1H).

実施例17

¹H-NMR (CDC13) δppm:1.32 (s, 9H), 1. 37 (s, 9H), 7.14-7.216 (m, 3H), 7.35-7.39 (m, 2H), 7.47-7.51 (m, 2H), 7.57-7.60 (m, 2H), 8.25-8.28 (m,1H), 8.69-8.73 (m, 1H), 9.80 (brs, 1H).

実施例18

 1 H - NMR (CDC $_{13}$) δ ppm: 2.92 (s, 6H), 6. 39-6.43 (m, 2H), 6.51-6.55 (m, 1H), 6.89 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 7.17-7.23 (m, 1H), 7.53 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.67-7.71 (m, 1H), 7.97 (d, 1H, J = 2.0 Hz), 8.11-8.15 (m, 2H), 8.23 (d, 1H, J = 2.6 Hz).

実施例19

 1 H - NMR (CDC $_{13}$) & ppm: 1.35 (s, 9H), 2. 94 (s, 6H), 6.42-6.48(m, 2H), 6.53-6.57 (m, 1H), 6.90 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.19-7.25 (m, 1H), 7.48-7.51 (m, 2H), 7.82-7.93 (m, 2H), 7.89 (brs, 1H), 8.19-8.25 (m, 2H).

 $^1\, H-N\, M\, R$ (CDC 1_3) $\delta\, p\, p\, m$: 1.32 (s, 9H), 6.54 (brs, 1H), 6.89 (d,1H, J = 8.9 Hz), 7.22–7.26 (m, 2H), 7.34–7.38 (m, 2H), 7.57 (d, 1H, J =8.6 Hz), 7.68–7.72 (m, 2H), 7.88–7.92 (m, 1H), 7.97 (d, 1H, J = 2.6 Hz), 8.25 (d, 1H, J = 2.6 Hz).

実施例21

 1 H – NMR (CDC 1 3) δ ppm: 1.32 (s, 9H), 1. 35 (s, 9H), 6.51 (brs,1H), 6.90 (d, 1H, J = 8.9 H z), 7.22–7.25 (m, 2H), 7.33–7.37 (m, 2H), 7.49–7.5 2 (m, 2H), 7.70 (brs, 1H), 7.80–7.83 (m, 2H), 7.97 (dd, 1H, J = 2.6 Hz, 8.9 Hz), 8.25 (d, 1H, J = 2.6 Hz).

実施例22

¹ H-NMR (CDC13) δ p p m: 1.35 (s, 9H), 7. 05-7.14 (m, 3H), 7.46 (d, 2H), 7.58 (d, 1H), 7.71 (dd, 1H), 7.90 (dd, 1H), 8.02 (d, 1H), 8.48 (brs, 1 H), 8.84 (dd, 1H).

実施例23

 $^{1}\,H-N\,M\,R$ (CDC $l_{\,3}$) $\delta\,p\,p\,m:1.30$ (s, 9H), 1. 34 (s, 18H), 7.05-7.13(m, 3H), 7.44 (d, 2H), 7.64 (t, 1H), 7.71 (d, 2H), 7.89 (dd, 1H), 8.52(brs, 1 H), 8.89 (dd, 1H).

実施例24

 $^1\,H-N\,M\,R$ (CDC1 $_3$) $\delta\,p\,p\,m$: 2.67-2.71 (m, 2 H), 2.93-2.97 (m, 2H), 7.09-7.14 (m, 1H), 7.42-7.49 (m, 2H), 7.61 (d, 1H), 7.70-7.76 (m, 2H), 7.85 (d d, 1H), 8.03 (d, 1H), 8.44 (brs, 1H), 8.87 (d, 1 H).

実施例25

 $^1\,H-N\,M\,R$ (CDC $l_{\,3}$) $\delta\,p\,p\,m:1.37$ (s, 18H), 2.67-2.72 (m, 2H), 2.96-3.01 (m, 2H), 7.10-7.15 (m, 1H), 7.45-7.48 (m,2H), 7.65-7.73 (m, 4H), 7.84 (dd, 1H), 8.50 (brs, 1H), 8.92 (dd, 1H).

実施例26

 $^1\,H-N\,M\,R$ (CDC 1_3) $\delta\,p\,p\,m:2.66-2.70$ (m, 2 H), 2.96-3.00 (m, 2H), 3.06 (s, 6H), 6.71 (d, 2H), 7.03 (d, 1H), 7.36-7.43 (m, 2H), 7.63 (d, 1H), 7.6 (d, 2H), 8.19 (d, 1H), 8.30 (dd, 1H).

実施例27

 $^1\,H-N\,M\,R$ (CDC $l_{\,3}$) $\delta\,p\,p\,m:2.60-2.64$ (m, 2 H), 2.84-2.86 (m, 2H),3.84 (s, 6H), 7.10 (d, 1H), 7.17 (d, 1H), 7.44-7.65 (m, 5H), 8.23 (dd, 1H), 8.49 (d, 1H), 10.28 (brs, 1H).

実施例28

 $^{1}\,H-N\,M\,R$ (CDC $l_{\,3}$) $\delta\,p\,p\,m:2.58$ (s, 3H), 6. 99-7.02 (m, 2H), 7.19-7.22 (m, 1H), 7.42 (t, 1H, J = 7.9 Hz), 7.51-7.54 (m, 2H), 7.58-7.61 (m,2H), 7.66-7.71 (m, 2H), 7.96 (d, 1H, J = 2.0 Hz), 8.14

(brs, 1H).

実施例29

 $^{1}\,H-N\,M\,R$ (CDC $l_{\,3}$) $\delta\,p\,p\,m$: 2.57 (s, 3H), 7. 01–7.05 (m, 2H), 7.18–7.22 (m, 1H), 7.39–7.45 (m, 1H), 7.48–7.57 (m, 4H), 7.62–7.68 (m, 3H), 7.86 ? 7.89 (m, 2H), 7.95 (brs, 1H).

実施例30

 1 H - NMR (CDC $_{13}$) δ ppm: 2.12-2.17 (m, 2 H), 2.64 (t, 2H), 2.96(t, 2H), 6.98-7.07 (m, 3H), 7.33-7.41 (m, 3H), 7.61 (brs, 1H), 8.07 (d,1H), 8.28 (d, 1H), 8.45 (dd, 1H).

実施例31

 $^{1}\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) δ p p m : 2.63-2.66 (m, 2H), 2.83-2.86 (m, 2H), 3.74 (s, 3H), 3.75 (s, 3H), 6. 93(d, 1H), 7.29 (d, 2H), 7.43 (brs, 1H), 7.52-7.59 (m, 3H), 8.40 (dd, 1H), 8.67 (brs, 1H), 10.18 (br s, 1H).

実施例32

 $^{1}\,\mathrm{H-NMR}$ (CDC $l_{\,3}$) δ ppm: 2.08-2.17 (m, 2 H), 2.64-2.68 (m, 2H), 2.91-2.95 (m, 2H), 6.91-6.97 (m, 2H), 7.10 (d, 1H, J = 8.0 Hz), 7.24-7.30 (m, 1H), 7.54 (d, 1H, J = 8.2 Hz), 7.57-7.60 (m, 2H), 7.68-7.72 (m, 1H), 7.85(d, 1H, J = 7.6 Hz), 7.96 (d, 1H, J = 2.0 Hz), 8.05 (brs, 1H).

実施例33

 $^{1}\,H-N\,M\,R$ (CDC $l_{\,3}$) $\delta\,p\,p\,m:2.09-2.18$ (m, 2H), 2.64-2.69 (m, 2H),2.92-2.96 (m, 2H), 6.94-6.98 (m, 2H), 7.09-7.11 (m, 1H), 7.25-7.31 (m, 1H), 7.47-7.62 (m, 5H), 7.80 (brs, 1H), 7.84-7.89 (m, 3 H).

実施例34

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.69–2.73 (m, 2H), 3.04–3.09 (m, 2H), 7.02–7.05 (m, 2H), 7.11(d, 1H, J = 7.9 Hz), 7.31–7.37 (m, 1H), 7.54 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 7.59–7.64 (m, 3H), 7.69–7.73 (m, 1H), 7.88 (brs, 1H), 7.98(d, 1H, J = 1.6 Hz).

実施例35

 1 H - N M R (CDCl $_3$) δ p p m : 2.64-2.73 (m, 2H), 3.05-3.09 (m, 2H), 7.02-7.06 (m, 2H), 7.09-7.12 (m, 1H), 7.31-7.36 (m, 1H), 7.47-7.57 (m, 4H),7.60-7.66 (m, 2H), 7.83 (m, 1H), 7.86-7.89 (m, 2H). 実施例 3 6

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.70–2.74 (m, 2H), 3.13–3.15 (m, 2H), 3.93(s, 6H), 6.87–6.90 (m, 1H), 6.96–7.00 (m, 1H), 7.36–7.40 (m, 1H), 7.42–7.44 (m, 2H), 7.48–7.50 (m, 2H), 8.14 (brs, 1H), 8.23–8.25 (m, 2H).

実施例37

 1 H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 2.33 (s, 6H), 2.72-2.76 (m, 2H), 3.12-3.16(m, 2H), 7.00 (d, 1H, J =

8.9 Hz), 7.23-7.26 (m, 1H), 7.37-7.41 (m, 1H), 7.4 7-7.52 (m, 2H), 7.58-7.61 (m, 1H), 7.66 (m, 1H), 7.84 (brs, 1H), 8.22-8.23 (m, 1H), 8.26-8.30 (m, 1H).

実施例38

 $^1\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) δ p pm : 2.00-2.02 (m, 2H), 2.27 (s, 3H), 2.39 (s, 3H), 2.58-2.68 (m, 2H), 2.84-2.90 (m, 2H), 7.10 (d, 1H), 7.44 (brs, 1H), 7.83 (d, 1H), 7.94 (dd, 1H), 8.18-8.22 (m, 2H), 8.39 (d, 1H), 10.53 (brs, 1H).

実施例39

 $^1\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) $\delta\,p\,p\,m:1.97$ -2.27 (m, 2 H), 2.27 (s, 3H), 2.39 (s, 3H), 2.52-2.58 (m, 2H), 2.84-2.90 (m, 2H), 7.10 (d, 1H), 7.44 (brs, 1H), 7.59-7.69 (m, 1H), 7.84-7.88 (m, 1H), 7.98-8.06 (m, 1H), 8.19 (dd, 1H), 8.38 (d, 1H), 10.44 (brs, 1H).

実施例40

 $^1\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) $\delta\,p\,p\,m$: 2.68-2.72 (m, 2H), 3.09-3.13 (m, 2H), 7.16 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 7.29 (d, 1H, J = 2.0 Hz), 7.44-7.48 (m, 1H), 7.50 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.64 (d, 1H, J = 8.3 Hz), 8.21-8. 29 (m, 2H), 8.48(d, 1H, J = 2.3 Hz), 8.64 (d, 1H, J = 2.0 Hz), 10.73 (s, 1H).

実施例41

 $^1\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) $\delta\,p\,p\,m$: 2.71-2.76 (m, 2H), 3.11-3.16 (m, 2H), 3.68 (s, 2H), 6.92-6.95 (m, 1 H), 7.17-7.21 (m, 1H), 7.34-7.38 (m, 2H), 7.41-7.5 1 (m, 4H), 8.06-8.10 (m, 2H).

実施例42

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.71-2.76 (m, 2H), 3.12-3.17 (m, 2H), 3.96(s, 3H), 7.00-7.04 (m, 1H), 7.37-7.41 (m, 1H), 7.46 (d, 1H, J = 2.3 Hz), 7.51 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.93-7.97 (m, 2H), 8.12-8.16 (m, 3H), 8.26-8.30 (m, 2H).

実施例43

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.58 (s, 3H), 7.19 -7.25 (m, 3H), 7.79-7.84 (m, 1H), 7.99-8.03 (m, 3 H), 8.27-8.32 (m, 3H), 8.58 (d, 1H), 10.70 (s, 1 H).

実施例44

 $^1\,H-N\,M\,R$ (CDCl3) $\delta\,p\,p\,m:2.10-2.15$ (m, 2H), 2.49 (s, 3H), 2.90-2.95(m, 4H), 6.95-7.01 (m, 2H), 7.67 (brs, 1H), 7.74 (d, 2H), 7.99 (d, 2H),8.07 (brs, 1H), 8.21 (dd, 1H), 8.27 (d, 1H).

実施例45

¹ H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.04-2.09 (m, 2H), 2.41 (s, 3H), 2.87-2.93 (m, 4H), 7.02 (s, 1H), 7.12 (d, 1H), 7.63 (brs, 1H), 7.83 (d, 1H), 7.94 (d d, 1H), 8.19 (d, 1H), 8.22 (d, 1H), 8.43 (d, 1H),

10.53 (s, 1H).

実施例46

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.58 (s, 3H), 7.18 -7.24 (m, 3H), 7.74-7.89 (m, 4H), 8.02 (d, 2H), 8. 24 (dd, 1H), 8.50 (d, 1H), 10.83 (brs, 1H).

実施例47

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 1.43 (d, 3H, J = 6.9 Hz), 2.20-2.28 (m, 1H), 2.83-2.92 (m, 1H), 3.45-3.49 (m, 1H), 6.93 (d, 1H, J = 9.0 Hz), 7.04(d, 1 H, J = 7.9 Hz), 7.36 (d, 1H, J = 7.6 Hz), 7.51 (d, 1H, J = 9.0 Hz), 7.62-7.68 (m, 1H), 7.74-7.78 (m, 1H), 7.99-8.04 (m, 2H), 8.21 (d, 1H, J = 2.6 Hz), 8.59 (brs, 1H).

実施例48

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.13 (s, 3H), 2.33 (s, 3H), 6.87-6.94 (m, 2H), 7.02-7.05 (m, 1H), 7.07 (m, 1H), 7.56 (d, 1H, J = 8.3 Hz), 7.68-7.71 (m, 1H), 7.84 (brs, 1H), 7.97 (d, 1H, J = 2.3 Hz), 8.1 2-8.17 (m, 1H),8.19 (d, 1H, J = 2.3 Hz).

実施例49

 1 H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 2.13 (s, 3H), 2.33 (s, 3H), 6.89-6.95 (m, 2H), 7.02-7.05 (m, 1H), 7.08 (brs, 1H), 7.74-7.77 (m, 2H), 7.88 (brs, 1H), 7.9 7-8.00 (m, 2H), 8.17-8.21 (m, 2H).

実施例50

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.36 (s, 3H), 2.66–2.70 (m, 2H), 2.96–3.00(m, 2H), 6.94 (s, 1H), 7.35–7.38 (m, 1H), 7.41–7.47 (m, 1H), 7.53 (brs,1H), 7.66 (d, 1H, J = 8.3 Hz), 7.63–7.67 (m, 1H), 7.71–7.75 (m, 1H), 8.00 (d, 1H, J = 2.0 Hz), 8.26 (s, 1 H).

実施例51

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.37 (s, 3H), 2.65–2.70 (m, 2H), 2.96–3.00(m, 2H), 6.94 (s, 1H), 7.36 (dd, 1H, J = 1.0 Hz, 7.9 Hz), 7.41–7.47 (m, 1H), 7.64 (dd, 1H, J = 1.0 Hz, 7.3 Hz), 7.70 (brs, 1H), 7.76–7.79 (m, 2H), 8.01–8.04 (m, 2H), 8.29 (s, 1 H).

実施例52

 1 H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 2.11 (s, 3H), 2.79 (s, 4H), 7.00-7.06 (m,3H), 7.24 (d, 2H), 7.84 (d, 1H), 7.95 (dd, 1H), 8.18 (dd, 1H), 8.22 (d,1H), 8.47 (d, 1H), 10.55 (s, 1H).

実施例53

¹ H - N M R (DMSO-d₆) δ p p m : 2.11 (s, 3H), 2.79 (s, 4H), 7.00-7.06 (m, 3H), 7.24 (dd, 2H), 7.93 (d, 2H), 8.15-8.23 (m, 3H), 8.50 (d, 1H), 10.62 (s, 1H).

実施例54

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) $\delta ppm: 2.11$ (s, 3H), 2.39

(s, 3H), 2.79 (s, 4H), 6.99-7.03 (m, 3H), 7.23 (d, 2H), 7.35 (d, 2H), 7.88 (d, 2H), 8.20 (dd, 1H), 8.48 (d, 1H), 10.31 (s, 1H).

実施例55

¹ H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.98 (s, 3H), 2.81 (s, 4H), 7.09 (dd, 2H), 7.14 (d, 1H), 7.28 (dd, 2H), 7.63 (d, 1H), 7.72 (dd, 1H), 8.12 (d, 1H), 8.34 (dd, 1H), 8.69 (d, 1H), 10.54 (s, 1H).

実施例56

¹ H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.12 (s, 3H), 2.81 (s, 4H), 7.09 (dd, 2H), 7.15 (d, 1H), 7.28 (dd, 2 H), 7.74 (d, 2H), 7.98 (d, 2H), 8.36 (dd, 1H), 8.7 2 (d, 1H), 10.62 (s, 1H).

実施例57

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 1.22 (t, 3H, J = 7.6 Hz), 2.29 (s, 3H), 2.57-2.66 (m, 2H), 6.88-6.94 (m, 3H), 7.15-7.18 (m, 1H), 7.57 (d, 1H, J =8.3 Hz), 7.68-7.72 (m, 1H), 7.83 (brs, 1H), 7.97 (d, 1 H, J = 2.3 Hz), 8.13-8.18 (m, 1H), 8.23 (d, 1H, J = 2.3 Hz).

実施例58

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 1.22 (t, 3H, J = 7.6 Hz), 2.29 (s, 3H), 2.61 (q, 2H, J = 7.6 Hz), 6.87 -6.95 (m, 3H), 7.15-7.18 (m, 1H), 7.73-7.77 (m, 2 H), 7.95 (brs, 1H), 7.97-8.00 (m, 2H), 8.16-8.21 (m, 1H), 8.25 (d,1H, J = 2.3 Hz).

実施例59

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.34 (s, 3H), 2.60 (s, 3H), 6.91 (s, 1H), 7.17–7.22 (m, 3H), 7.58 (d, 1H), 7.72–7.75 (m, 2H), 7.98–8.03 (m, 3H), 8.31 (s, 1H).

実施例60

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.36 (s, 3H), 2.60 (s, 3H), 6.92 (s, 1H), 7.19-7.23 (m, 2H), 7.74 (br s, 1H), 7.76-7.79 (m, 2H), 7.98-8.04 (m, 4H), 8.37 (s, 1H).

実施例61

 $^1\,H-N\,M\,R$ (CDCl3) $\delta\,p\,p\,m$: 6.92-6.95 (m, 1H), 7.11-7.14 (m, 2H), 7.16-7.22 (m, 1H), 7.36-7.42 (m, 2H), 7.45-7.59 (m, 3H), 7.85-7.88 (m, 2H),7.95 (brs, 1H), 8.21-8.25 (m, 2H).

実施例62

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.09 (s, 3H), 2.29 (s, 3H), 2.32 (s, 3H),6.75 (s, 1H), 6.88-6.91 (m, 1H), 7.03-7.06 (m, 1H), 7.10-7.16 (m, 1H), 7.56-7.59 (m, 2H), 7.69-7.73 (m, 1H), 7.99 (d, 1H, J = 2 Hz), 8.22 (s, 1H).

実施例63

 1 H - NMR (CDCl₃) δ ppm: 2.09 (s, 3H), 2.30 (s, 3H), 2.32 (s, 3H), 6.76 (s, 1H), 6.88-6.91 (m,

1H), 7.03-7.06 (m, 1H), 7.10-7.16 (m, 1H), 7.66 (b rs, 1H), 7.75-7.78 (m, 2H), 7.99-8.02 (m, 2H), 8.2 6 (s, 1H).

実施例64

¹ H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 2.01 (s, 3H), 2.75-2.83 (m, 4H), 6.90 (d, 1H), 7.02 (dd, 1H), 7.15-7.2 9 (m, 3H), 7.55 (d, 1H), 7.71 (dd, 1H), 7.97 (d, 1 H), 8.15 (dd, 2H), 8.24 (d, 1H).

実施例65

 1 H - N M R (DMSO-d₆) δ p p m : 2.05 (s, 3H), 2.65 -2.74 (m, 4H), 7.00-7.09 (m, 2H), 7.13-7.34 (m, 3 H), 7.93 (d, 2H), 8.16 (d, 2H), 8.22 (dd, 1H), 8.4 7 (d, 1H), 10.62 (s, 1H).

実施例66

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ p p m : 2.62-2.67 (m, 2H), 2.85-2.89 (m, 2H), 7.20 (d, 1H), 7.42-7.54 (m, 3 H), 7.73-7.88 (m, 4H), 8.21 (d, 1H), 8.39 (d,1H), 10.78 (s, 1H).

実施例67

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.63-2.67 (m, 2H), 2.85-2.89 (m, 2H), 7.21 (d, 1H), 7.44-7.55 (m, 3 H), 7.78-7.84 (m, 1H), 7.99 (d, 1H), 8.25-8.31 (m, 3H), 8.50 (d, 1H), 10.66 (s, 1H).

実施例68

 1 H - NMR (CDCl₃) δ ppm : 2.58 (s, 3H), 6.97-7.03 (m, 2H), 7.07-7.12(m, 2H), 7.57 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.64-7.67 (m, 2H), 7.70-7.73 (m, 1H), 7.91-7.98 (m, 4H).

実施例69

 1 H-NMR (CDCl₃) δ p p m : 2.58 (s, 3H), 6.97-7.03 (m, 2H), 7.09-7.13(m, 2H), 7.66-7.70 (m, 2H), 7.76-7.79 (m, 2H), 7.90 (brs, 1H), 7.92-7.98(m, 2H), 7.99-8.02 (m, 2H).

実施例70

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 3.73 (s, 3H), 3.76 (s, 3H), 6.64 (dd, 1H),6.79 (d, 1H), 6.95-7.01 (m, 2H), 7.84 (d, 1H), 7.95 (dd, 1H), 8.16 (dd,1H), 8.22 (d, 1H), 8.47 (d, 1H), 10.54 (brs, 1H).

実施例71

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.60 (s, 3H), 7.07-7.10 (m, 2H), 7.11-7.16(m, 2H), 7.41-7.50 (m, 2H), 7.83 (brs, 1H), 7.86-7.91 (m, 3H), 7.97-8.02 (m, 2H).

実施例72

 1 H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 2.60 (s, 3H), 7.06-7.12 (m, 2H), 7.13-7.18(m, 2H), 7.62-7.66 (m, 2H), 7.77-7.80 (m, 2H), 7.89-7.94 (m, 3H), 7.97-8.03 (m, 2H).

実施例73

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta ppm: 2.24$ (s, 6H), 6.82-

6.86 (m, 1H), 6.89-6.93 (m, 2H), 7.13 (d, 1H, J = 7.9 Hz), 7.55 (d, 1H, J = 8.2 Hz), 7.67-7.71 (m, 1 H), 7.96-7.97 (m, 2H), 8.12-8.16 (m, 1H), 8.21 (d, 1H, J = 2.6 Hz).

実施例74

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.24 (s, 6H), 6.82–6.86 (m, 1H), 6.89–6.93 (m, 2H), 7.13 (d, 1H, J = 7.9 Hz), 7.72–7.75 (m, 2H), 7.96–7.99 (m, 2H), 8.0 2 (brs, 1H), 8.15–8.19 (m, 1H), 8.23 (d, 1H, J = 2.3 Hz).

実施例75

 $^1\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) $\delta\,p\,p\,m:1.12$ (s, 6H), 2.74 (s, 2H), 7.19 (d, 1H), 7.47-7.57 (m, 3H), 7.85 (d, 1H), 7.96 (dd, 1H), 8.23-8.28 (m, 2H), 8.47 (d, 1H), 10.59 (brs, 1H).

実施例76

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.0 (s, 3H), 2.7 (s, 4H), 6.9 (m, 2H), 7.0 (m, 2H), 7.3 (t, 1H), 7.8 (d, 1H), 7.9 (dd, 1H), 8.2 (m, 2H), 8.5 (d, 1H), 10.5 (s, 1H).

実施例77

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.64-2.68 (m, 2H), 2.92-2.96 (m, 2H), 3.69(s, 2H), 6.98 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.18-7.21 (m, 2H), 7.31-7.33 (m, 1H), 7.3 9-7.48 (m, 3H), 7.63 (d, 1H, J = 7.3 Hz), 8.06-8.1 1 (m, 2H).

実施例78

 1 H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 2.63-2.67 (m, 2H), 2.91-2.95 (m, 2H), 3.80(s, 2H), 6.97 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.29-7.33 (m, 1H), 7.38-7.48 (m, 4H), 7.6 0-7.65 (m, 3H), 8.06-8.12 (m, 2H).

実施例79

 1 H - N M R (DMSO-d₆) δ p p m : 2.64 (t, 2H), 2.86 (t, 2H), 7.22 (d, 1H), 7.46-7.53 (m, 3H), 8.19-8. 23 (m, 1H), 8.38 (d, 1H), 11.22 (s, 1H).

実施例80

 $^{1}\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) $\delta\,p\,p\,m:2.27$ (s, 6H), 2.64 (t, 2H), 2.88 (t, 2H), 7.10-7.28 (m, 4H), 7.42-7. 54 (m, 3H), 8.24 (dd, 1H), 8.44 (d, 1H), 10.55 (s, 1H).

実施例81

 1 H - N M R (DMSO- d_{6}) δ p p m : 2.64 (m, 2H), 2.86 (m, 2H), 3.76 (s, 6H), 6.74 (d, 2H), 7.14 (d, 1 H), 7.34-7.54 (m, 4H), 8.23 (dd, 1H), 8.43 (d,1H), 10.42 (s, 1H).

実施例82

 1 H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 2.15 (s, 3H), 2.74-2.81 (m, 2H), 2.88-2.93(m, 2H), 6.95-6.98 (m, 3H), 7.02 (d, 1H), 7.26-7.34 (m, 1H), 7.76 (d, 2H), 7.88 (brs, 1H), 8.00 (d, 2H), 8.21 (dd, 1H), 8.21

(d, 1H).

実施例83

 1 H - N M R (DMSO- d_{6}) δ p p m : 2.61 (t, 2H), 2.83 (t, 2H), 3.75 (s, 6H), 6.88 (d, 1H), 7.13 (d, 1 H), 7.39-7.49 (m, 2H), 7.63 (d, 1H), 8.18 (dd,1H), 8.36 (d, 1H), 10.59 (s, 1H).

実施例84

 1 H - N M R (DMSO- $_{d6}$) δ p p m : 2.65 (t, 2H), 2.88 (t, 2H), 3.83 (s, 6H), 7.20 (d, 1H), 7.42-7.56 (m, 3H), 7.86 (s, 1H), 8.22 (dd, 1H), 8.39 (d, 1H), 10.83 (s, 1H).

実施例85

¹H-NMR (CDC 1_3) δppm: 2. 74 (m, 2 H), 3. 05 (m, 2H), 3, 38 (s, 3H), 4. 52 (s, 2H), 6. 99 (d, 1H, J=9H z), 7. 55 (m, 4H), 7. 80 (d, 1H, J=7Hz), 8. 14 (s, 1H), 8. 20 (d, 1H, J=8Hz), 9. 25 (d, 1H, J=9H z), 9. 37 (s, 1H), 10. 59 (s, 1 H).

実施例86

 $^1\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) $\delta\,p\,p\,m$: 2.62-2.67 (m, 2H), 2.84-2.88 (m, 2H), 7.23 (d, 1H, J = 9 Hz), 7.46-7.53 (m, 4H), 8.24-8.28 (m, 1H), 8.41-8.49 (m, 2 H), 8.74 (d, 1H, J = 2 Hz), 10.90 (s, 1H).

実施例87

 1 H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 2.00 (s, 3H), 6.83-6.90 (m, 3H), 6.92-6.96(m, 1H), 7.28-7.35 (m, 1H), 7.47 (d, 1H, J = 8 Hz), 7.63-7.67 (m, 1H), 7.91 (d, 1H, J = 2 Hz), 8.05-8.10 (m, 1H), 8.22 (d, 1H, J = 3 Hz), 8.63(brs, 1H).

実施例88

ペンタフルオローN1-[6-[(2、3-ジヒドロー2、2-ジメチル-1-オキソー1H-インデン-4-イル)オキシ]-3-ピリジニル]ベンズアミドの製造

(工程1)4-[(5-アミノー2-ピリジニル)オキシ]-2、2-ジメチルー1-インダノンの製造 水冷下、THF30m1に水素化ナトリウム(60%) 0.20g、参考例2と同様にして製造した4-[(5-アミノー2-ピリジニル)オキシ]-1-インダノン1.00g、およびヨードメタン1m1を順次加え、室温で3時間攪拌した。反応液を水に投入し、酢酸エチルで抽出した。有機層を10%炭酸カリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留した油状物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル:へキサン=1:1)で精製して、白色粉末として、標題化合物を0.83g得た。

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3})$ (ppm: 1.21 (s, 6 H), 2.83 (s,

2 H), 3.56 (brs, 2 H),6.83 (dd, 1 H), 7.13 (dd, 1 H), 7.25 (dd, 1 H), 7.34-7.40 (m, 1 H), 7.57 (d, 1 H), 7.68 (d, 1 H).

(工程2)ペンタフルオロ-N1-[6-[(2、3-5)] ジヒドロ-2(2-5) ジェーカーオキソ-1 H-1 デン-4 -1 ル) オキシ-3 -ピリジニル-1 ベンズアミドの製造

工程1で製造した4-[(5-アミノ-2-ピリジニル)オキシ]-2、2-ジメチル-1-インダノン0.32gをTHF10m1に溶かし、氷冷下、ペンタフルオロベンゾイルクロリド0.13g、次いでトリエチルアミン0.13m1を加えた。同温で1時間攪拌後、反応液を酢酸エチルで抽出した。有機層を1N塩酸、次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留した油状物を酢酸エチルとエーテルの混液から結晶化させ、白色粉末として、標題化合物を0.30g得た。

[0217] H-NMR (CDCl₃) δ p p m : 1.21 (s, 6H), 2.82 (s, 2H), 7.06 (d, 1H), 7.35-7.45 (m, 2 H), 7.63-7.65 (m, 1H), 7.85 (brs, 1H), 8.20 (d, 1 H), 8.27 (dd, 1H).

以下、実施例88と同様の方法により実施例89~11 2の化合物を製造した。

実施例89

参考例4で製造した4-[(5-アミノピリミジン-2-イル)オキシ]インダン-1-オン0.20gをテトラヒドロフラン10m1に溶かし、氷冷下、3、4-ジクロロベンゾイルクロライド0.21g、次いでトリエチルアミン0.13m1を加え、同温で1時間攪拌した。反応混合物を酢酸エチルー水(各50m1)に分配し、有機層を1%塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留した固体を酢酸エチルーノルマルヘキサンの混合溶媒から再結晶させ、微黄色の結晶性粉末として標題化合物0.21gを得た。

[0218] H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 2.65(t, 2H), 2.88(t, 2H), 7.52-7.60(m, 3H), 7.86(d, 1H), 7.96(dd, 1H), 8.23(d, 1H), 8.96(s, 2H), 10.75(s, 1H).

実施例90

5-[4-[(3、4-ジクロロベンゾイル)アミノ] フェノキシ]-3、4-ジヒドロナフタレン-1-イル アセテートの製造

参考例7で製造した5-(4-アミノフェノキシ)-3、4-ジヒドロナフタレン-1-イルアセテート0.17gをテトラヒドロフラン10mlに溶かし、氷冷下、

3、4-ジクロロベンゾイルクロリド 0. 1 3 g を加え、トリエチルアミン88 μ 1 を滴下した。同温で30分攪拌後、酢酸エチル30 m 1 で希釈し、1 N塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水の順で洗浄した。無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去して得られた固体を酢酸エチルーノルマルヘキサンから再結晶して 0. 2 6 g の標題化合物を得た。白色粉末。【0219】 1 H-NMR($(CDCl_3)$ δ ppm: 2. 32(s、3H)、2. 39-2. 47(m、2H)、2. 85(t、2H)、5. 74(t、1H)、6. 85(d、1H)、6. 92-6. 95,(m、3H)、7. 12-7. 18 (m、1H)、7. 52-7. 59(m、3H)、7. 70(dd、2H)、7. 97(d、1H)。

実施例91

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.62-2.65 (m, 2H), 2.83-2.86 (m, 2H), 3.32 (s, 3H), 3.33 (s, 3H), 6. 67 (d, 1H), 7.02 (d, 1H), 7.14-7.22 (m, 3H), 7.40 - 7.58 (m, 4H), 8.22 (dd, 1H), 8.41 (brs, 1H), 10.3 3 (brs, 1H).

実施例92

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.66-2.70 (m, 2H), 2.96-3.01 (m, 2H), 7.08(d, 1H), 7.26-7.44 (m, 5H), 7.63 (m, 2H), 8.20 (d, 1H), 8.33 (dd, 1H).

実施例93

¹H-NMR (CDCl₃) δppm: 7.15 (d, 1H), 7.35-7.39 (m, 1H), 7.47 (d, 1H), 7.58-7.72 (m, 4H), 7.98 (d, 1H), 8.14 (dd, 1H), 8.54 (d, 1H).

実施例94

 1 H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 3.85 (s, 3H), 7.17 (d, 1H, J = 9 Hz), 7.43-7.47 (m, 1H), 7.56-7.62 (m, 2H), 7.78-7.86 (m, 2H), 7.93-7.97 (m, 1H),8.22 -8.27 (m, 2H), 8.50 (d, 1H, J = 2 Hz), 10.60 (s, 1 H).

実施例95

 $^{1}\,H-N\,M\,R\,\,(DMSO-d_{6}\,)\,\,\delta\,\,p\,\,p\,\,m\,:\,2.60-2.65\,\,(m,\,\,2H)\,,$ $2.82-2.86\,\,(m,\,\,2H)\,,\,\,3.28\,\,(s,\,\,3H)\,,\,\,7.07\,\,(d,\,\,1H,\,\,J=9\,\,Hz)\,,$ $7.35-7.49\,\,(m,\,\,4H)\,,\,\,7.64\,\,(d,\,\,1H,\,\,J=9\,\,Hz)\,,$ $7.70\,\,(d,\,\,1H,\,\,J=3\,\,Hz)\,,\,\,7.94\,\,(dd,\,\,1H,\,\,J=3\,\,Hz,\,\,9\,\,Hz)\,,\,\,8.15\,\,(d,\,\,1H,\,\,J=3\,\,Hz)\,,\,\,8.56\,\,(s,\,\,1H)\,.$

実施例96

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 2.62-2.66 (m, 2H), 2.84-2.88 (m, 2H), 7.19 (d, 1H, J = 9 Hz), 7.45-7.52 (m, 3H), 8.03-8.13 (m, 4H), 8.26 (dd, 1H, J= 3 Hz, 9 Hz), 8.49 (d, 1H, J = 3 Hz), 10.66 (s, 1 H).

実施例97

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 2.62-2.66 (m, 2H), 2.84-2.88 (m, 2H), 3.31 (s, 3H), 7.17 (d, 1H, J = 9 Hz), 7.35 (d, 1H, J = 8 Hz), 7.44-7.52 (m, 4H),

7.88 (d, 2H, J = 8 Hz), $\dot{8}.26$ (dd, 1H, J = 3 Hz, 9 Hz), 8.49 (d, 1H, J = 3 Hz), 10.34 (s, 1H).

実施例98

¹H-NMR (CDC l_3) δ ppm: 2. 68 (t, 2 H, J=6Hz), 2. 98 (t, 3H, J=6H z), 3. 92 (s, 3H), 3. 94 (s, 6H), 7. 06 (d, 1H, J=8Hz), 7. 09 (s, 2 H), 7. 44 (t, 1H, J=7. 5Hz), 7. 6 5 (d, 1H, J=7. 5Hz), 7. 77 (s, 1 H), 8. 25 (d, 1H, J=8Hz), 8. 25 (s, 1H).

実施例99

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 1.99-2.03 (m, 2H), 2.61 (t, 2H), 2.71 (t, 2H), 7.41-7.49 (m, 2H), 7.81-7.87 (m, 2H), 7.95 (dd, 1H), 8.22 (d, 1H), 8.94 (s, 2H), 10.75 (s, 1H).

【0220】実施例100

¹H-NMR (DMSO-d₆) δppm: 2. 25 (s, 3H), 2. 27 (s, 3H), 6. 96 (d, 1H, J=9Hz), 7. 26 (m, 2H), 7. 36 (s, 1H), 7. 83 (d, 1H, J=8Hz), 7. 93 (dd, 1H, J=8Hz), 8. 0 (dd, 1H, J=9Hz, 3Hz), 8. 21 (d, 1H, J=2Hz), 8. 76 (d, 1H, J=3Hz), 10. 58 (s, 1H).

実施例101

 $^{1}H-NMR \; (DMSO-d_{6}) \; \delta p \, p \, m : 2. \; 25 \\ (s, 3H), \; 2. \; 27 \; (s, 3H), \; 6. \; 97 \; (d, 1H, J=8. \; 5Hz), \; 7. \; 25 \; (d, 1H, J=8 \\ Hz), \; 7. \; 30 \; (d, 1H, J=8Hz), \; 7. \; 36 \\ (s, 1H), \; 7. \; 93 \; (d, 2H, J=8Hz), \\ 8. \; 03 \; (dd, 1H, J=8. \; 5Hz, 2Hz), \\ 8. \; 15 \; (d, 2H, J=8Hz), \; 8. \; 79 \; (d, 1H, J=3Hz), \; 10. \; 66 \; (s, 1H).$

実施例102

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.09 (s, 3H), 2.05-2.14 (m, 1H), 2.47-2.56 (m, 1H), 2.74-2.86 (m, 1H), 2.94-3.04 (m, 1H), 6.21-6.25 (m, 1H), 6.86-7.01 (m, 3H), 7.19-7.23 (m, 2H), 7.55-7.59 (m, 3H), 7.68-7.73 (m, 2H), 7.97 (d, 1H).

実施例103

 $^1\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) $\delta\,p\,p\,m:1.98\text{--}2.04$ (m, 2H), 2.72 (t, 2H), 2.91 (t, 2H), 6.70 (d, 1H), 6.95 (d d, 2H), 7.05 (d, 1H), 7.12-7.18 (m, 1H), 7.71-7.75 (m, 2H), 7.82 (d, 1H), 7.94 (dd, 1H), 8.21 (d, 1 H), 10.39 (s, 1H).

実施例104

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm: 2.35 (s, 3H), 3.34

(d, 2H, J=2.3Hz), 6.33 (t, 1H, J=2.3Hz), 6.85 (d, 1 H, J=1.9Hz), 7.01-7.04 (m, 2H), 7.12 (d, 1H, J=7.3Hz), 7.29-7.33 (m, 1H), 7.55-7.60 (m, 3H), 7.68-7.72 (m, 2H), 7.98 (d, 1H, J=1.9Hz).

実施例105

 1 H - N M R (DMSO-d₆) δ p p m : 1.99-2.03 (m, 2H), 2.51-2.58 (m, 2H), 2.87-2.91 (m, 2H), 6.84-6.92 (m, 2H), 7.15 (d, 2H), 7.82-7.97 (m, 5H), 8.22 (d, 1H), 10.48 (s, 1H).

実施例106

¹H-NMR (CDCl₃) δppm: 2. 05-2. 16 (m, 2H), 2. 88 (t, 4H), 6. 80 (d d, 1H), 6. 88 (d, 1H), 7. 01 (d, 2 H), 7. 17 (d, 1H), 7. 52-7. 58 (m, 3H), 7. 67-7. 73 (m, 2H), 7. 96 (d, 1H).

【0221】実施例107

¹H-NMR (CDCl₃) δppm: 3.84 (s, 3 H), 3.88 (s, 3H), 6.56 (dd, 1 H), 6.65 (d, 1H), 6.83 (d, 1H), 6.99 (d, 2H), 7.51-7.59 (m, 3 H), 7.68-7.73 (m, 2H), 7.97 (d, 1H),

実施例108

 $^{1}H-NMR (CDCl_{3}) \delta ppm: 5.98 (s, 2 H), 6.49 (dd, 1H), 6.58 (d, 1 H), 6.76 (d, 1H), 6.98 (d, 2H), 7.52-7.58 (m, 3H), 7.69 (dd, 1 H), 7.76 (brs, 1H), 7.96 (d, 1 H).$

【0222】実施例109

¹H-NMR (CDCl₃) δppm: 2. 93 (s, 6 H), 6. 33 (dd, 1H), 6. 40-6. 41 (m, 1H), 6. 49 (dd, 1H), 7. 04 (d, 2H), 7. 15-7. 20 (m, 1H), 7. 53-7. 58 (m, 3H), 7. 68-7. 72 (m, 2H), 7. 97 (d, 1H).

実施例110

¹H-NMR (CDCl₃) δppm: 2. 09-2. 19 (m, 2H), 2. 65 (t, 2H), 2. 95 (t, 2H), 7. 02 (d, 2H), 7. 17 (dd, 1H), 7. 25 (d, 1H), 7. 56-7. 61 (m, 4H), 7. 71 (dd, 1H), 7. 78 (s, 1H), 7. 98 (d, 1H).

【0223】実施例111

 $^{1}\,\mathrm{H-NMR}$ (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.19 (s, 3 H), 3.71 (s, 2 H), 6.98 (d, 1 H, J=9 Hz), 7.11 (d, 2 H, J=8 Hz), 7.23 (d, 2 H, J=8 Hz), 7.77 (d, 2 H, J=8 H z), 7.88 (s, 1 H), 7.99 (d, 2 H, J=8 Hz), 8.22 (d d, 1 H, J=2.5 Hz, 9Hz), 8.26 (d, 1 H, J=2.5 Hz).

 $^1\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) $\delta\,p\,p\,m$: 2.16 (s, 3 H), 3. 79 (s, 2 H), 7.06 (d, 2 H, J=8.5 Hz), 7.07 (d, 1 H, J=8.5 Hz), 7.22 (d, 2 H, J=8.5 Hz), 7.84 (d, 1 H, J=8.5 Hz), 7.96 (dd, 1 H, J=2.5 Hz, 8.5 Hz), 8.20 (dd, 1 H, J=2.5 Hz, 8.5 Hz), 8.24 (d, 1 H, J=2.5 Hz), 8.49 (d, 1 H, J=2.5 Hz), 10.60 (s, 1 H).

実施例113

N - [6 - [4 - (tert - ブチル) フェノキシ] ピリジン-3- イル] <math>-N' - (2, 4 - ジメトキシフェニル) 尿素の製造 3 - アミノ - 6 - [4 - (tert - ブチル) フェノキシ] ピリジン <math>200mgの テトラヒドロフラン5m1 溶液に氷冷下、 イソシアン酸2, 4 - ジメトキシフェニル160mgを加えた。反応溶液を徐々に室温に戻しながら一日攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮した。残さをシリカゲルカラムで精製し、標題化合物310mgを得た。

[0.2.2.4] 1 H - NMR (CDC 1 3) δ ppm: 1.29 (s, 9H), 3.72 (s, 3H), 3.77 (s,3H), 6.43-6.46 (m, 2H), 6.83 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 6.94 (brs,1H), 6.9 9 (d, 2H, J = 8.2 Hz), 7.26 (m, 1H), 7.35 (d, 2H, J = 8.2 Hz), 7.75-7.78 (m,1H), 7.94 (m, 1H), 7.98-8.02 (m, 1H).

以下、実施例113と同様の方法により実施例114~131の化合物を製造した。

【0225】実施例114

¹ H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.49-2.51 (m, 2H), 2.61-2.66 (m, 2H), 3.71 (s, 3H), 6.84-6.90 (m, 2 H), 7.10 (d, 1H), 7.32-7.52 (m, 5H), 8.25 (dd, 1 H), 8.16 (d, 1H), 8.58 (brs, 1H), 8.70 (brs, 1H). 実施例 1 1 5

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 3.73 (s, 3H), 3.76 (s, 3H), 6.60 (dd, 1H),6.77 (d, 1H), 6.91-6.97 (m, 2H), 7.35 (dd, 1H), 7.52 (d, 1H), 7.87 (d, 1H), 7.94 (dd, 1H), 8.18 (d, 1H), 8.95 (brs, 1H), 9.17 (brs, 1H).

実施例116

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.66 (t, 2H, J = 6 Hz), 3.00 (t, 2H, J = 6 Hz), 7.03 (d, 2H, J = 9 Hz), 7.10 (m, 1H), 7.30-7.55 (m, 4H), 7.50 (d, 2H, J = 9 Hz), 7.88 (s, 1H), 8.94 (m, 1H), 9.09(m, 1 H).

実施例117

 $^{1}\,H-N\,M\,R\, \, (DMSO-d_{6})\,\,\delta\,p\,p\,m\,:\, 2.05\,\, (m,\,\,2H),\,\, 2.62\,\, (t,\,\,2H,\,\,J\,=\,6\,\,Hz),\,\, 2.88\,\, (t,\,\,2H,\,\,J\,=\,6\,\,Hz),\,\, 6.94\,\, (d,\,\,2H,\,\,J\,=\,9\,\,Hz),\,\, 7.09\,\, (d,\,\,1H,\,\,J\,=\,8\,\,Hz),\,\, 7.32\,\, (d,\,\,1H,\,\,J\,=\,8\,\,Hz),\,\, 7.34\,\, (d,\,\,1H,\,\,J\,=\,8\,\,Hz),\,\, 7.47\,\, (d,\,\,2H,\,\,J\,=\,9\,\,Hz),\,\, 7.51\,\, (d,\,\,1H,\,\,J\,=\,8\,\,Hz),\,\, 7.68\,\, (d,\,\,1H,\,\,J\,=\,8\,\,Hz),\,\, 7.88\,\, (s,\,\,1H),\,\, 8.96\,\, (s,\,\,1H)\,9.13\,\, (s,\,\,1H)\,.$

実施例118

 1 H - N M R (DMSO-d₆) δ p p m : 2.62-2.66 (m, 2H), 2.84-2.88 (m, 2H), 7.12 (d, 1H, J = 9 Hz), 7.17 (brs, 1H), 7.38-7.54 (m, 5H), 8.03 (dd, 1H, J= 3 Hz, 9 Hz), 8.18 (d, 1H, J = 3 Hz), 8.98 (brs, 1H), 9.15 (brs, 1H).

実施例119

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.62-2.66 (m, 2H), 2.85-2.89 (m, 2H), 7.14 (d, 1H, J = 9 Hz), 7.37-7.53 (m, 7H), 7.98 (dd, 1H, J = 3 Hz, 9 Hz), 8.08 (d, 1H, J = 3 Hz), 9.80 (brs, 1H), 9.99 (brs, 1H). 実施例 1 2 0

 1 H - N M R (DMSO-d₆) δ p p m : 2.62-2.66 (m, 2H), 2.84-2.88 (m, 2H), 7.09-7.16 (m, 2H), 7.39-7.53 (m, 4H), 8.08 (dd, 1H, J = 3 Hz, 9 Hz), 8.16 (d, 1 H, J = 3 Hz), 8.30 (d, 1H, J = 3 Hz), 8.53 (s, 1 H), 9.61 (s, 1H).

実施例121

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 2.70 (m, 4H), 5.06 (s, 1H), 5.55 (s, 1H), 6.95 (d, 1H, J=8Hz), 7.00 (d, 1H, J=8Hz), 7.26 (t, 1H, J=8Hz), 7.35 (dd, 1H, J=9Hz, 3Hz), 7.41 (d, 1H, J=9Hz), 7.52 (d, 1H, J=9Hz), 7.86 (d, 1H, J=3Hz), 7.98 (dd, 1H, J=9Hz, 3Hz), 7.98 (dd, 1H, J=9Hz, 3Hz), 8.16 (d, 1H, J=3Hz), 9.03 (s, 1H), 9.23 (s, 1H).

実施例122

¹H-NMR (DMSO-d₆) δppm: 2.64 (t, 2H, J=6Hz), 2.86 (t, 2H, J=6Hz), 7.12 (d, 1H, J=9Hz), 7.2 7 (d, 2H, J=9Hz), 7.35-7.55 (m, 3H), 7.56 (d, 2H, J=9Hz), 8.03 (dd, 1H, J=9Hz, 3Hz), 8.1 8 (d, 1H, J=3Hz), 8.99 (s.1H), 9.13 (s, 1H).

実施例123

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ ppm: 2.64 (t, 2H, J=6Hz), 2.88 (t, 2H, J=6Hz), 7.15 (d, 1H, J=9Hz), 7.4 0-7.55 (m, 4H), 7.58 (d, 1H, J=9Hz), 7.88 (s, 1H), 7.98 (dd, 1H, J=9Hz), 3Hz), 8.09 (d, 1H, J=3Hz), 10.09 (brs, 2H).

実施例124

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 7.10 (d, 1H, J = 9 Hz), 7.17 (dd, 2H, J= 2 Hz, 7 Hz), 7.47 (dd, 2H, J = 2 Hz, 7 Hz), 7.55 (d, 1H, J = 9 Hz), 7.69-7.73 (m, 1H), 8.02-8.06 (m, 2H), 8.35 (d, 1H, J = 3 H

z), 9.76 (s, 1H), 10.91 (s, 1H).

実施例125

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 3.76 (s, 3H), 6.92 -7.06 (m, 5H), 7.32-7.36 (m, 1H), 7.51 (d, 1H, J = 9Hz), 7.86 (d, 1H, J = 2 Hz), 7.94 (dd, 1H, J = 3 Hz, 9 Hz), 8.15 (d, 1H, J = 2 Hz), 8.84 (s, 1H), 9.06 (s, 1H).

実施例126

¹H-NMR (DMSO-d₆) δppm: 1.99-2.03 (m, 2H), 2.58-2.63 (m, 2 H), 2.68-2.73 (m, 2H), 7.35-7.44 (m, 3H), 7.53 (d, 1H), 7.8 0-7.83 (m, 1H), 7.86 (d, 1H), 8.70 (s, 2H), 8.99 (s, 1H), 9.2 8 (s, 1H).

【0226】実施例127

¹H-NMR (DMSO-d₆) δppm: 2.64 (t, 2H), 2.86 (t, 2H), 7.37 (d d, 1H), 7.50-7.58 (m, 4H), 7.8 6 (d, 1H), 8.72 (s, 2H), 9.00 (s, 1H), 9.26 (s, 1H).

実施例128

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.88 (s, 6H), 6.75 (dd, 2H), 6.87 (d, 1H), 6.94 (dd, 2H), 7.32-7.36 (m, 1H), 7.52 (d, 1H), 7.87 (d, 1H), 7.91 (dd, 1H), 8.14 (d, 1H), 8.82 (s, 1H), 9.06 (s, 1H).

実施例129

¹ H-NMR (DMSO-d₆) δppm: 2.06 (s, 3H), 3.7 5 (s, 3H), 6.75-6.93 (m, 4H), 7.32-7.36 (m, 1H), 7.51 (d, 1H), 7.86 (d, 1H), 7.93 (dd, 1H), 8.80 (s, 1H), 9.06 (s, 1H).

実施例130

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p pm: 5.98 (s, 2H), 6.69 -6.87 (m, 3H), 7.03 (d, 1H), 7.35 (dd, 1H), 7.52 (d, 1H), 7.86 (d, 1H), 7.97 (dd, 1H), 8.15 (d, 1H), 8.87 (s, 1H), 9.08 (s, 1H).

実施例131

 $^1\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) δ p p m : 3.99 (s, 3 H), 7.0 2 (d, 1 H, J=7 Hz), 7.10 (d, 1 H, J=9 Hz), 7.22 (d, 1 H, J=7 Hz), 7.34 (dd, 1 H, J=3 Hz, 9 Hz), 7. 41-7.53 (m, 4 H), 7.86 (d, 1 H, J=2 Hz), 7.98-8.03 (m, 2 H), 8.11 (d, 1 H, J=2 Hz), 8.87 (s, 1 H), 9.09 (s, 1 H).

実施例132

2- [(4-アセチル) フェノキシ] -5-ベンゾイル ピリジンの製造

(工程1)2-クロロ-5-[(N-メトキシ-N-メ チル)カルバモイル] ピリジンの製造

6-クロロニコチン酸2.0gをN、N-ジメチルホルムアミド10m1に溶かし、氷冷下、N、O-ジメチル

ヒドロキシルアミン塩酸塩1.3g、水溶性カルボジイミド2.7g、およびトリエチルアミン2.0m1を加え、室温で24時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで抽出し、水、飽和重曹水、飽和食塩水の順に洗浄した。無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留した油状物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製して、薄茶色の油状物として、標題化合物を2.32g得た。

[O 2 2 7] $^{1}H - NMR$ (CDCl₃) $\delta ppm: 3.39$ (s, 3H), 3.56 (s, 3H), 7.38-7.41 (m,1H), 8.00-8.05 (m, 1H), 8.78 (d, 1H, J = 1.7 Hz).

(工程2) 5ーベンゾイルー2ークロロピリジンの製造アルゴンガス雰囲気下、室温で、ブロモベンゼン850mgのテトラヒドロフラン (THF) 6m1溶液にマグネシウム140mgを加えた。2時間攪拌した後、アルゴンガス雰囲気、-20℃冷却下、工程1で製造した2ークロロー5ー[(NーメトキシーNーメチル)カルバモイル]ピリジン1.0gのTHF6m1溶液に滴下し、同温で、2時間、さらに室温で1時間攪拌した。氷冷下、攪拌しながら、飽和塩化アンモニウム水50m1を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を水、飽和重曹水、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留した油状物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル:ヘキサン=1:1)で精製して、微黄色の油状物として、標題化合物を770mg得た。

[0.2.2.8] $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta ppm:7.47-7.5$ 6 (m, 3H), 7.63-7.68 (m, 1H), 7.78-7.82 (m, 2H), 8.08-8.12 (m, 1H), 8.78 (d, 1H, J=2.3 Hz).

(工程3) 2−[(4−アセチル)フェノキシ]−5 −ベンゾイルピリジンの製造

工程2で製造した5-ベンゾイル2-クロロピリジンおよび4-ヒドロキシアセトフェノンを用いて、参考例1と同様にして、標題化合物を得た。白色粉末。

[0.2.2.9] 1 H - NMR (CDCl $_3$) δ p p m : 2.62 (s, 3H), 7.09-7.13 (m, 1H), 7.26-7.31 (m, 2H), 7.47-7.53 (m, 2H), 7.58-7.64 (m, 1H), 7.77-7.81 (m, 2H), 8.03-8.09 (m, 2H), 8.24-8.28 (m, 1H), 8.59-8.60 (m, 1H).

以下、実施例132と同様の方法により実施例133~140の化合物を製造した。

実施例133

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.67–2.71 (m, 2H), 2.72–3.01 (m, 2H), 7.14(d, 1H, J = 8.3 Hz), 7.40–7.43 (m, 1H), 7.45–7.52 (m, 3H), 7.58–7.62 (m, 1 H), 7.68–7.72 (m, 1H), 7.77–7.81 (m, 2H), 8.25–8.2 9 (m, 1H), 8.56–8.57 (m, 1H).

実施例134

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta ppm: 2.61$ (s, 3H), 7.11-

7.15 (m, 4H), 7.57-7.65 (m, 2H), 7.82-7.85 (m, 2H), 7.89 (d, 1H), 8.00-8.03 (m, 2H).

実施例135

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.62 (s, 3H), 7.12 (dd, 1H), 7.26-7.31 (m,2H), 7.57-7.65 (m, 2H), 7.8 9 (d, 1H), 8.05-8.09 (m, 2H), 8.23 (dd, 1H),8.57 (d, 1H).

実施例136

¹ H-NMR (CDCl₃) δppm: 2.68-2.72 (m, 2H), 2.96-3.00 (m, 2H), 7.17 (d, 1H), 7.27-7.64 (m, 4H), 7.70 (d, 1H), 7.88 (d, 1H), 8.24 (dd, 1H), 8.54 (d, 1H).

実施例137

 $^{1}\,H-N\,M\,R$ (CDCI $_{3}$) $\delta\,p\,p\,m$: 2.70(m, 2 H), 2.96 (m, 2 H), 7.17 (d, 1 H, J=8 Hz), 7.42 (t, 1 H, J=8 Hz), 7.50 (d, 1 H, J=8 Hz), 7.71 (d, 1 H, J=8 Hz), 7.77 (d, 2 H, J=8 Hz), 7.88 (d, 2 H, J=8 Hz), 8.27 (dd, 1 H, J=2Hz, 8 Hz), 8.55 (d, 1 H, J=2 Hz).

実施例138

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 1.67 (s, 3H), 3.76–3.81 (m, 2H), 4.05–4.10 (m, 2H), 7.05–7.09 (m, 2H), 7.34 (d, 1H, J = 3 Hz), 7.50 (d, 1H, J = 9Hz), 7.60–7.63 (m, 2H), 7.75–7.78 (m, 2H), 8.22–8.26 (m, 1H), 8.57 (d, 1H, J = 2 Hz).

実施例139

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 1.67 (s, 3H), 3.75-3.81 (m, 2H), 4.05-4.10(m, 2H), 7.10 (d, 1H, J = 9 Hz), 7.30-7.33 (m, 2H), 7.60-7.63 (m, 2H), 7.69-7.72 (m, 2H), 7.75-7.78 (m, 2H), 8.23-8.28 (m, 1H), 8.58-8.59 (m, 1H).

実施例140

¹ H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 2.70(m, 2 H), 2.96 (m, 2 H), 7.17 (d, 1 H, J=8 Hz), 7.42 (t, 1 H, J=8 Hz), 7.50 (d, 1 H, J=8 Hz), 7.71 (d, 1 H, J=8 Hz), 7.77 (d, 2 H, J=8 Hz), 7.88 (d, 2 H, J=8 Hz), 8.2 7 (dd, 1 H, J=2Hz, 8 Hz), 8.55 (d, 1 H, J=2 Hz). 実施例 1 4 1

Z-1-[4-(4-)アセチルフェノキシ)フェニル] -2-(3,4-)ジクロロフェニル)エテンの製造 Z-1-(3,4-)ジクロロフェニル)-2-[4-[4-(1,3-)] エテン500mgのTHF5mL溶液に氷冷下濃塩酸0.5mLを加えた。反応溶液を0°Cで15分間撹拌した。反応溶液に氷冷下炭酸水素ナトリウムを加えアルカリ性とした後、酢酸エチル抽出を行なった。酢酸エチル層を飽和重曹水及び飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトで精製し(n-ヘキサン/酢酸エチル=5/1)、420mgの標題化合物を得た。

[$0\ 2\ 3\ 0$] 1 H - NMR (CDCl $_3$) δ p p m : 2.58 (s, 3H), 6.48 (d, 1H, J = 12.2 Hz), 6.66 (d, 1H, J = 12.2 Hz), 6.93-6.98 (m, 2H), 7.00-7.03 (m, 2H), 7.06-7.10 (m, 1H), 7.21-7.26 (m, 2H), 7.29-7.32 (m, 2H), 7.93-7.96 (m, 2H).

以下、実施例141と同様の方法により実施例142~ 147の化合物を製造した。

実施例142

 1 H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 2.67 (s, 3H), 7.05-7.12 (m, 2H), 7.34 (d, 1H, J = 2.6 Hz), 7.50 (d, 1 H, J = 8.9 Hz), 7.84-7.87 (m, 2H), 8.05-8.09 (m, 2 H), 8.23-8.28 (m, 1H), 8.56-8.57 (m, 1H).

実施例143

 $^1\,H-N\,M\,R$ (CDCl $_3$) &ppm: 2.63 (s, 3H), 7.13 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 7.30–7.33 (m, 2H), 7.69–7.73 (m, 2H), 7.84–7.87 (m, 2H), 8.05–8.08 (m, 2H), 8.2 5–8.29 (m, 1H), 8.58 (d, 1H, J = 2.0 Hz).

実施例144

 1 H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 2.63 (s, 3H), 7.12 (d, 1H), 7.26-7.47 (m, 2H), 7.60 (d, 1H), 7.70-7.81 (m, 4H), 7.84 (d, 1H), 8.04-8.08 (m, 2H), 8.40 (d d, 1H), 8.87 (d, 1H).

実施例145

 1 H-NMR (CDC1₃) δ ppm: 2.59 (s, 3H), 7.02-7.10 (m, 5H), 7.19 (d,1H, J = 16.2 Hz), 7.53-7.58 (m, 2H), 7.61 (m, 4H), 7.94-7.99 (m, 2H).

実施例146

 1 H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 2.58 (s, 3H), 6.94 (d, 1H, J = 16.2 Hz), 7.02-7.34 (m, 6H), 7.42 (d, 1H, J = 8.3 Hz), 7.51-7.54 (m, 2H), 7.59 (d, 1H, J = 2.0 Hz), 7.94-7.98 (m, 2H).

実施例147

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.58 (s, 3H), 6.60 (d, 1H, J = 13 Hz), 6.69 (d, 1H, J = 13 Hz), 6.92-6.95 (m, 2H), 7.00-7.04 (m, 2H), 7.21-7.25 (m, 2 H), 7.35-7.38 (m, 2H), 7.49-7.52 (m, 2H), 7.93-7.9 7 (m, 2H).

実施例148

4-メチル-N-{[2-(7-メチル-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-4-イル)オキシ]ピリジン-3-イル}ベンゼンスルホンアミドの製造、3-アミノ-2-[(7-メチル-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-4-イル)オキシ]ピリジン 200mgのピリジン2mL溶液に氷冷下、塩化4-メチルベンゼンスルホニル160mgを加えた。反応溶液を徐々に室温に戻しながら18時間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、残さに酢酸エチル及び飽和重曹水を加えた。酢酸エチル層を分取し、飽和重曹水及び飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去し

た。残差をシリカゲルカラムクロマトにより精製し(溶

出液: $n-\Delta$ キサン/酢酸エチル=5/1)、290m gの 標題化合物を得た。

[0.231] 1 H - NMR (CDC 1_{3}) δ p p m : 1.92 $^{-1.97}$ (m, 2H), 2.22 (s, 3H), 2.31(t, 2H, J = 7.6 Hz), 2.40 (s, 3H), 2.80–2.85 (m, 2H), 6.47 (d, 1H, J = 7.9 Hz), 6.90–6.95 (m, 2H), 7.07 (brs, 1H), 7.2 3–7.26 (m, 2H), 7.69 (d,2H, J = 8.2 Hz), 7.80 (dd, 1H, J = 1.6 Hz, 4.9 Hz), 7.95 (dd, 1H, J = 1.6 Hz, 7.9 Hz).

以下、実施例148と同様の方法により実施例149~ 160の化合物を製造した。

【0232】実施例149

N-[6-(4-tert-ブチルフェノキシ) ピリジン-3-イル]-3, 4-ジメトキシベンゼンスルホンアミドの製造

(3-アミノー6-[(4-tert-ブチル)フェノキシ]ピリジン484mgのピリジン10mL溶液に塩化3,4-ジメトキシベンゼンスルホニル473mgを加え、室温下6時間攪拌した。反応溶液を濃縮し、残さに酢酸エチルを加え10%塩酸、飽和食塩水、飽和重曹水、飽和食塩水の順に洗浄した。酢酸エチル溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残差をエーテルにより結晶化させ標題化合物650mgを得た。)

¹ H-NMR (CDC l₃) δ p p m : 1.32 (s, 9H), 3. 83 (s, 3H), 3.92 (s, 3H), 6.46 (brs, 1H), 6.82-6.88 (m, 2H), 7.01 (d, 2H), 7.15 (d, 1H), 7.03-7.41 (m, 3H), 7.58 (dd, 1H), 7.75 (d, 1H).

実施例150

 $^1\,H-N\,M\,R$ (CDCl $_3$) δ ppm: 1.93-1.98 (m, 2 H), 2.22 (s, 3H), 2.30-2.36 (m, 2H), 2.79-2.85 (m, 2H), 3.78 (s, 3H), 3.92 (s, 3H), 6.48 (d, 1H), 6.85 (d, 1H), 6.91-6.96 (m, 2H), 7.05 (brs, 1H), 7.20-7.25 (m, 1H), 7.42 (dd, 1H), 7.82 (dd, 1H), 7.97 (dd, 1H).

実施例151

 1 H - N M R (CDC $_{13}$) δ p p m : 1.85-1.96 (m, 2 H), 2.22 (s, 3H), 2.53(t, 2H, J = 7.6 Hz), 2.79-2.85 (m, 2H), 6.71 (d, 1H, J = 7.9 Hz), 6.83 (d, 1H, J = 15.5 Hz), 6.93-6.98 (m, 2H), 7.02 (brs, 1H), 7.36-7.43 (m, 5H), 7.51 (d, 1H, J = 15.5 Hz), 7.85 (dd, 1H, J = 1.6 Hz, 4.9 Hz), 7.89-7.92 (m, 1H). 実施例 1 5 2

 1 H - NMR (CDC $_{13}$) δ ppm: 1.32 (s, 9H), 6.46 (brs, 1H), 6.78 (d, 1H, J = 15.5 Hz), 6.88 (d, 1 H, J = 8.6 Hz), 7.01-7.04 (m, 2H), 7.37-7.47 (m, 8 H), 7.67-7.71 (m, 1H), 8.03 (d, 1H, J = 3.0 Hz). 実施例 153

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δ ppm: 1.32 (s, 9H), 6. 84 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 6.98-7.02 (m, 3H), 7.37-7.

40 (m, 2H), 7.46-7.47 (m, 2H), 7.60-7.64 (m,1H), 7.85 (d, 1H, J = 2.6 Hz), 7.90 (m, 1H).

実施例154

 $^1\,H-N\,M\,R$ (CDCl $_3+DMSO-d_6$) δ p p m : 2.64–2.68 (m, 2H), 2.86–2.91 (m, 2H), 6.89–6.92 (m, 1H), 7.28–7.31 (m, 1H), 7.38–7.43 (m, 3H), 7.60–7.66 (m, 2 H), 7.69–7.72 (m, 2H), 7.82 (m, 1H), 9.22 (brs, 1 H).

実施例155

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.59-2.61 (m, 2H), 2.69-2.71 (m, 2H), 7.08-7.11 (m, 1H), 7.37-7.40 (m, 1H), 7.43-7.52 (m, 2H), 7.60-7.64 (m, 1H), 7.7 0-7.79 (m, 2H), 7.84-7.85 (m, 1H), 7.92-7.95 (m, 1H), 10.81 (brs, 1H).

実施例156

 1 H - N M R (DMSO-d₆) δ p p m : 2.58-2.62 (m, 2H), 2.70-2.74 (m, 2H), 7.05-7.09 (m, 1H), 7.36-7.39 (m, 1H), 7.43-7.49 (m, 2H), 7.52-7.65 (m, 4H), 7.70-7.77 (m, 3H), 10.31 (brs, 1H).

実施例157

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 1.16 (d, 12H, J = 7 Hz), 1.23 ($_{46}$ H, J = 7Hz), 2.62-2.66 (m, 2H), 2.86-2.90 (m, 3H), 3.87-3.96 (m, 2H), 6.30 (brs,1H), 6.96-6.99 (m, 1H), 7.12 (s, 2H), 7.25-7.26 (m, 1H), 7.28-7.40 (m,1H), 7.43-7.65 (m, 3H).

実施例158

 1 H - N M R (DMSO-d₆) δ p p m : 1.99 (s, 3H), 2.50 -2.62 (m, 2H), 2.70-2.72 (m, 2H), 7.05-7.37 (m, 1 H), 7.39-7.54 (m, 3H), 7.55-7.58 (m, 1H), 7.61-7.6 4 (m, 2H), 7.70-7.75 (m, 3H), 10.17 (brs, 1H), 10. 33 (brs, 1H).

実施例159

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.65–2.70 (m, 2H), 2.87–2.91 (m, 2H), 6.99(d, 1H, J = 9 Hz), 7.31 (d, 1H, J = 8 Hz), 7.38–7.43 (m, 1H), 7.62 (d,1H), 7.67–7.78 (m, 3H), 7.97 (brs, 1H), 8.06–8.10 (m, 1 H), 8.38–8.42 (m,1H), 8.56 (m, 1H).

実施例160

工程(1)(2,3-ジメチル-フェニル)-(5-ニトローピリジン-2-イル)アミンの製造2-クロロ-5-ニトロピリジン(2.4g)、2,3-キシリジン(2.02g)の酢酸(5m1)の溶液を100℃で、17時間加熱した。反応液に、酢酸エチル、次いで飽和重曹水を加え析出している化合物をデ取した。酢酸エチルでデ取した化合物を洗浄し標題化合物

(中間体化合物)を得た(3.04g)。 1 H-NMR(CDC1 $_{3}$) δ ppm: 2.18(s, 3H), 2.35(s, 3H), 6.37(d, 1H, J=9.5Hz), 7.06(brs, 1H), 7.17(s, 3H), 8.18(dd, 1H, J=9.5Hz), 2.7Hz), 9.06(d, 1H, J=2.7Hz). 工程(1)で得られた化合物を用いて、実施例113と同様の方法により実施例161の目的化合物を製造した。

実施例161と同様の方法により実施例162の化合物を製造した(最終工程は実施例88の方法によった)。 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δppm:2.10 (s,3H),2.27(s,3H),6.63(d,1H,J=8Hz),6.64(d,1H,J=9Hz),7.05(t,1H,J=8Hz),7.25(d,1H,J=8Hz),7.84(dd,1H,J=9Hz,2Hz),8.16(s,1H),7.91(d,2H,J=8Hz),8.14(d,2H,J=8Hz).8.36(d,1H,J=2Hz),10.33(s,1H).

実施例163

(工程1)6-(2,3-ジメチルベンジル)-3-ピ リジニルアミンの製造2-(2,3-ジメチルベンゾイ ル) -5-ニトロピリジンを1,3-プロパンジオール (4m1)に懸濁させ、ヒドラジン・1水和物(380 μ1)、水酸化カリウム (730mg) を加え、160 ℃で7時間加熱した。反応溶液に、酢酸エチルを加え、 水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウム で乾燥させ、減圧下で濃縮し、得られた残さをシリカゲ ルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=5 0:1)で精製し標題化合物を得た(120mg)。 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta ppm: 2.13$ (s, 3) H), 2. 28 (s, 3H), 3. 56 (brs, 2 H), 4.09(s, 2H), 6.72(d, 1H, J =8.3Hz), 6.87 (dd, 1H, J=8.3H z, 3.0Hz), 7.04 (m, 3H), 8.05 (d, 1H, J=3.0Hz).

工程1で得られた化合物を用いて、実施例88と同様の 方法により実施例163の化合物を製造した。 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm: 2. 13 \\ (s, 3H), 2. 25 (s, 3H), 4. 29 (s, 2H), 7. 08 (m, 3H), 7. 40 (d, 1H, J=8Hz), 7. 87 (d, 1H, J=8Hz), 7. 99 (dd, 1H, J=8Hz, 2Hz), 8. 2 \\ 8 (d, 1H, J=2Hz). 8. 38 (dd, 1H, J=8Hz, 2Hz), 9. 08 (d, 1H, J=2Hz), 11. 00 (s, 1H).$

実施例164

実施例163と同様の方法により実施例164の化合物を得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δppm: 2. 13 (s, 3H), 2. 25 (s, 3H), 4. 28 (s, 2H), 7. 08 (m, 3H), 7. 38 (d, 1H, J=9Hz), 7. 96 (d, 2H, J=8Hz), 8. 20 (d, 2H, J=8Hz). 8. 38 (dd, 1H, J=9Hz, 2Hz), 9. 09 (d, 1H, J=2Hz), 11. 03 (s, 1H).

実施例165

(工程1)6− { [1−(tert−ブチル−ジメチル −シラニルオキシ)−2,3−ジヒドロ−1H−インデ ン−4−イル]オキシ}ニコチン酸の製造

エチル $6-\{[1-(tert-ブチルジメチルーシラニルオキシ)--2,3-ジヒドロ-1H-インデン-4-イル]オキシ}ニコチネート(2.32g)のジオキサン(20m1)の溶液に、2N水酸化ナトリウム(5.6m1)を加え、<math>60$ で2時間撹拌した。反応溶液を氷冷し、1 N塩酸(11.2m1)を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を、減圧下、濃縮し、標題化合物を得た(2.16g)。

¹H-NMR (DMSO- d_6) δ ppm: 0. 13 (s, 3H), 0. 16 (s, 3H), 0. 91 (s, 9H), 1. 60-2. 80 (m, 4H), 5. 30 (t, 1H, J=7Hz), 6. 97 (d, 1H, J=8Hz), 7. 00 (d, 1H, J=8Hz), 7. 12 (d, 1H, J=8Hz), 7. 29 (t, 1H, J=8Hz), 8. 22 (dd, 1H, J=8Hz, 2Hz), 8. 60 (d, 1H, J=2Hz).

(工程2) N-メトキシ-N-メチル 6-[(1-(tert-ブチルジメチルーシラニルオキシ-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-4-イル) オキシ] ニコチンアミドの合成

6-[(1-(tert-)チルジメチルーシラニルオキシ-2,3-ジヒドロ-1H-(1) + 1H-1 + 2H-1 + 2

た。反応溶液を、減圧下で濃縮し、酢酸エチルを加え、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下、濃縮した後、得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製することにより標題化合物を得た(1.92g)。

¹H-NMR (CDC 1_3) δ ppm: 0. 16 (s, 3 H), 0. 18 (s, 3H), 0. 96 (s, 9H), 1. 90 (m, 1H), 2. 40 (m, 1H), 2. 5 4 (m, 1H), 2. 80 (dd, 1H, J=16H z, 9Hz), 3. 37 (s, 3H), 3. 58 (s, 3H), 5. 31 (t, 1H, J=7Hz), 6. 89 (d, 1H, J=8. 5Hz), 7. 01 (d, 1H, J=7. 5Hz), 7. 22 (d, 1H, J=7. 5Hz), 7. 30 (t, 1H, J=7. 5Hz), 8. 0 8 (dd, 1H, J=8. 5, 2Hz), 8. 61 (d, 1H, J=2Hz).

(工程3) $1 - \{6 - [1 - (tert-ブチルージメチルーシラニルオキシ) インダンー4 - イルオキシ] - ピリジン-3 - イル<math>\} - 2 - (3, 4 - ジクロローフェニル) - エタノンの製造$

マグネシウム(280mg)のジエチルエーテル(4m 1)溶液に、3,4-ジクロロベンジルクロリド(74 0mg)のジエチルエーテル溶液(5m1)を滴下し、 滴下終了後、10分間攪拌した。この反応溶液を、N-メトキシ-N-メチル 6-[(1-(tert-ブチルジメチルーシラニルオキシー2,3-ジヒドロ-1H ーインデンー4ーイル) オキシ] ニコチンアミドのテト ラフラン(10m1)溶液に滴下した。室温で、1時間 攪拌した後、氷冷し、飽和塩化アンモニウム水で処理し た。反応溶液を、減圧下で濃縮し、酢酸エチルを加え、 水、飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥 し、減圧下、濃縮した後、得られた残さをシリカゲルク ロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=7:1)で 精製することにより標題化合物を得た(920mg)。 ${}^{1}H-NMR (CDC1_{3}) \delta ppm: 0.16 (s, 3)$ H), 0. 19 (s, 3H), 0. 96 (s, 9H), 1.90 (m, 1H), 2.45 (m, 2H), 2.7 8 (m, 1H), 4. 17 (s, 2H), 5. 32 (t, 1H, J=7Hz), 6.97(d, 1H, J=8Hz), 7.00 (d, 1H, J=7Hz), 7.0 8 (dd, 1H, J=8Hz, 2Hz), 7.20-7. 33 (m, 2H), 7. 35 (d, 1H, J=2Hz), 7.40 (d, 1H, J=8Hz), 8.26 (dd, 1H, J=8, 2Hz), 8.78(d, 1H, J = 2Hz).

(工程4) 1- {6-[1-ヒドロキシーインダン-4-イルオキシ]-ピリジン-3-イル}-2-(3,4-ジクロロフェニル)-エタノンの製造

 $1 - \{6 - [1 - (tert -) fu -) \}$

ニルオキシ) - インダン-4 - イルオキシ] - ピリジン - 3 - イル} - 2 - (3,4 - ジクロロフェニル) - エタノン(920mg)のテトラヒドロフラン(8m1)の溶液に、1Nテトラブチルアンモニウムフルオリド・テトラヒドロフラン溶液(3.5m1)を加え、室温で5時間、攪拌した。反応溶液を、減圧下で濃縮し、酢酸エチルを加え、水、飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下、濃縮した後、得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=5:1)で精製することにより標題化合物(目的化合物)を得た(250mg)。

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δppm: 1. 94 (m, 2 H), 2. 55 (m, 2H), 2. 85 (m, 1H), 4. 16 (s, 2H), 5. 31 (t, 1H, J=6.6Hz), 7. 00 (d, 1H, J=9Hz), 7. 07 (m, 2H), 7. 35 (m, 3H), 8. 28 (dd, 1H, J=9Hz, 2. 5Hz), 8. 77 (d, 1H, J=2. 5Hz).

実施例166

(工程1) 2-(2,3-iyx+n(x)y'(1))-5-1 ニトロピリジンの製造 2,3-iyx+n(x)y'(1)-5-1 ニトリル (4.72g)、2-0 ロロー5-ニトロピリジン (4.84g)を DMF (65m1) に溶解させ、アルゴン置換し、氷冷した。その溶液に、カリウムーセーブトキシド (6.93g) を加え、室温で 1 時間撹拌し、氷冷した。その溶液に、30% 過酸化水素水 (10.4m1) を加え、徐々に、3時間かけて室温にもどした。反応溶液を、1N 塩酸に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を、飽和重曹水、飽和食塩水の順に洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下で濃縮した。得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル= 10:1)で精製することにより標題化合物を得た(890mg)。

¹H-NMR (CDC l_3) δ ppm: 2. 24 (s, 3 H), 2. 36 (s, 3H), 7. 19 (d, 2H, J = 4. 5Hz), 7. 35 (t, 1H, J=4. 5Hz), 8. 31 (d, 1H, J=9Hz), 8. 67 (dd, 1H, J=9Hz, 2Hz), 9. 45 (d, 1H, J=2Hz).

1 H, J=2Hz). 工程1で得られた化合物を用いて、実施例113と同様 の方法により実施例166の化合物を製造した。 1 H-NMR (DMSO- d_6) δ ppm:2.30 (s,3H),2.32(s,3H),7.29(d,1H,J=8Hz),7.39(dd,1H,J=9Hz,2.5Hz),7.56(d,1H,J=9Hz),7.76(s,1H),7.90(d,1H,J=8Hz),7.76(s,1H),7.90(d,1H,J=2.5Hz),7.99(dd,1H,J=9Hz),8.19(dd,1H,J=9Hz,2.5Hz),8.72(d,1H,J=2.5Hz),9.25(s,1 H), 9.44(s, 1H).

実施例167

実施例166と同様の方法により実施例167の化合物を製造した(最終工程は実施例88の方法に準じた。)。

 1 H - N M R (DMS0-d₆) δ p p m : 2.06 (s, 3H), 2.30 (s, 3H), 7.12 (d, 1H, J = 7Hz), 7.18 (t, 1H, J = 7 Hz), 7.31 (d, 1H, J = 7 Hz), 7.86 (d, 1H, J = 8 Hz), 7.97 (dd, 1H, J = 8 Hz, 1 Hz), 8.15 (d, 1H, J = 8 Hz), 8.25 (d, 1H, J = 1 Hz), 8.47 (dd, 1H, J = 8 Hz, 2 Hz), 8.93 (d, 1H, J = 2 Hz), 10.93 (s, 1 H).

実施例168

実施例167と同様の方法により実施例167の化合物 を製造した。

¹ H – N M R (DMSO-d₆) δ p p m : 2.06 (s, 3H), 2.30 (s, 3H), 7.13 (d, 1H, J = 7 Hz), 7.18 (t, 1H, J = 7 Hz), 7.31 (d, 1H, 7 Hz), 7.96 (d, 2H, J = 9 Hz), 8.16 (d, 1H, J = 9 Hz), 8.19 (d, 2H, J = 9 Hz), 8.50 (dd, 1H, J = 9 Hz, 2 Hz), 8.95 (d, 1H, J = 2 Hz), 11.03 (brs, 1H).

実施例169

4-[5-[(3、4-ジクロロベンジル)アミノ]-2-ピリジニル] オキシ] -1-インダノンの製造 参考例2と同様にして製造した4-[(5-アミノ-2 ーピリジニル) オキシ] -1-インダノン0.96g、 および3、4-ジクロロベンズアルデヒド0.70gを メタノール40m1、およびテトラヒドロフラン60m 1の混液に溶かし、水素化シアノホウ素ナトリウム 0. 30gを加えた。室温で3日間攪拌後、減圧下、溶媒を 留去した。残留した油状物を酢酸エチルに溶かして、水 洗し、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を残留し た。残留した油状物をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(溶出液、酢酸エチル:ヘキサン=1:4)で精製 して、白色粉末として、標題化合物を0.08g得た。 $[0233]^{1}H-NMR (CDCl_{3}) \delta ppm : 2.58 (t,$ 2H), 3.00 (t, 2H), 4.05 (m, 1H), 4.30 (m, 2H), 6.8 6 (d, 1H), 7.02 (dd, 1H), 7.21 (dd, 1H), 7.23 (d, 1H),7.34-7.46 (m, 3H), 7.56-7.58 (m, 2H). 以下、実施例169と同様の方法により、実施例170

実施例170

~174の化合物を製造した。

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δ ppm: 1.31 (s, 9H), 1.32 (s, 9H), 3.90 (brs,1H), 4.27 (s, 2H), 6.76 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 6.95-7.04 (m, 3H), 7.26?7.39 (m, 6H), 7.67 (d, 1H, J = 3.0 Hz).

実施例171

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δ ppm: 1.31 (s, 9H), 4.29 (s, 2H), 6.76 (d,1H, J = 8.9 Hz), 6.95-7.00 (m, 4H), 7.18-7.21 (m, 1H), 7.33-7.36 (m, 2H), 7.4

1 (d, 1H, J = 8.3 Hz), 7.46 (d, 1H, J = 2.0 Hz), 7.62 (d, 1H, J = 3.0 Hz).

実施例172

 1 H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 2.10 (s, 3H), 2.29 (s, 3H), 3.99 (brs, 1H), 4.24 (s, 2H), 6.67-6.70 (m, 1H), 6.79-6.82 (m, 1H), 6.92-6.96 (m, 1H), 6.98 (brs, 1H), 7.04-7.09 (m, 1H), 7.15-7.19 (m, 1H), 7.39 (d, 1H, J = 8.2 Hz), 7.44 (d, 1H, J = 2.0 Hz), 7.56 (d, 1H, J = 3.0 Hz).

実施例173

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 1.98-2.06 (m, 2H), 2.51-2.56 (m, 2H), 2.82-2.88 (m, 2H), 3.72 (s, 3 H), 3.74 (s, 3H), 4.19 (d, 2H), 6.38 (t, 1H), 6.82-6.90 (m, 5H), 6.99 (brs, 1H), 7.15 (dd, 1H), 7.63 (d, 1H), 7.84 (d, 1H).

実施例174

MS m/e 415(M+) for C26H29N3O2(415.53) 実施例175

3、4-ジクロロ-N1-[6-[(2-ブロモ-2、 3-ジヒドロ-1-オキソ-1H-インデン-4-イ ル)オキシ]-3-ピリジニル]ベンズアミドの製造 3、4-ジクロロ-N1-[6-[(2、3-ジヒドロ -1-オキソ-1H-インデン-4-イル)オキシ]-3-ピリジニル] ベンズアミド2.00gをジオキサン - THF-酢酸(各20m1)の混液に溶かし、ピリジ ニウムブロミドパーブロミド1.55gを加えて、80 ℃で2時間攪拌した。反応液を飽和重曹水に投入し、酢 酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無 水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残 留した油状物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出液、酢酸エチル:ヘキサン=1:2)で精製し て、白色粉末として、標題化合物を0.94g得た。 $[0234]^{1}H-NMR (CDCl_{3}) \delta ppm : 3.25 (d)$ d, 1H), 3.67 (dd, 1H), 4.63 (dd, 1H), 7.07 (dd, 1 H), 7.26-7.59 (m, 3H), 7.70-7.74 (m, 2H), 7.97-7.9

実施例176

9 (m, 2H), 8.23-8.28 (m, 2H).

実施例175で製造した3、4-ジクロロ-N1-[6-[(2-ブロモ-2、3-ジヒドロ-1-オキソ-1H-インデン-4-イル)オキシ]-3-ピリジニル]ベンズアミド0.88gをDMF6m1に溶かし、ギ酸カリウム0.18g、および水0.3m1を加えて、室温で2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留した個体を酢酸エチルで洗浄して、微黄色粉末として、標題化合物を0.62g得た。

[O 2 3 5] 1 H - N M R (DMSO- d_{6}) δ p p m : 2.80 (dd, 1H), 3.42 (dd, 1H), 5.55 (dd, 1H), 7.21 (d, 1 H), 7.52-7.63 (m, 3H), 7.84 (d, 1H), 7.95 (dd, 1 H), 8.22-8.28 (m, 2H), 8.36 (s, 1H), 8.48 (d, 1H), 10.58 (s, 1H).

実施例177

2-(4-tert-ブチルフェノキシ)-3-(3,4-ジクロロベンゾイルアミノ) ピリジン-<math>N-オキサイドの製造

実施例4で得られたN-[6-(4-tert-ブチルフェノキシ)ピリジン-3-イル]-3,4-ジクロロベンズアミド200mgの塩化メチレン5mL溶液にm-クロロ過安息香酸164mgを加え、10時間加熱下還流した。反応溶液を放冷し、析出した結晶を沪取し40mgの標題化合物を得た。

[0236] MS m/e 431 (M⁺) for C22 H20 C12 N2 O3.

実施例178

実施例177と同様の方法により実施例177の化合物 を製造した。

MS m/e 428 (M+) for C21H14C12N2O4.

実施例179

(工程1)エチル 6-[(1-t-ブチルジメチルシラニルオキシー2,3-ジヒドロ−1H-インデン−4-イル)オキシ]ニコチネートの製造

エチル 6-[(1-ヒドロキシー2,3-ジヒドロー1H-インデンー4ーイル)オキシ]ニコチネート(4.75g)のDMF(40m1)の溶液に、セーブチルジメチルクロロシラン(3.59g)、イミダゾール(1.84g)を加え、室温で17時間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮しジエチルエーテルを加え、水、2%クエン酸、水、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄した。、硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下で濃縮した。得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=20:1)で精製することにより標題化合物を得た(5.62g)。

¹H-NMR (CDC l_3) δ ppm: 0. 16 (s、3 H), 0. 18 (s、3H), 0. 96 (s、9H), 1. 38 (t, 3H, J=7Hz), 1. 89 (m, 1 H), 2. 45 (m, 2H), 2. 78 (dd, 1H, J=14Hz, 9Hz), 4. 37 (q, 2H, J=7 Hz), 5. 31 (t, 1H, J=7Hz), 6. 90 (d, 1H, J=8. 5Hz), 7. 00 (d, 1H, J=7. 5Hz), 7. 22 (d, 1H, J=7. 5Hz), 7. 30 (d, 1H, J=7. 5Hz), 8. 25 (dd, 1H, J=8. 5Hz, 2Hz), 8. 80 (d, 1H, J=2Hz).

(工程2) {6-[(1-tert-ブチルージメチルーシラニルオキシ) -インダン-4-イルオキシ] -ピリジン-3-イル} -メタノールの製造

水素化リチウムアルミニウム(93mg)のジエチルエーテル(10m1)の懸濁液を氷冷し、エチル 6- [(1-t-ブチルジメチルシラニルオキシ-2、3- ジヒドロ-1H-インデン-4-イル)オキシ]ニコチネート(1.0g)のジエチルエーテル(8m1)溶液を滴下した。次いで、氷冷下、20分間、攪拌した後、水($100\mu1$)、 $1NNaOH(100\mu1)$ 、水($300\mu1$)を順に加え、室温下、20分間、攪拌した。不溶物を沪過し、沪液を減圧下濃縮することにより標題化合物を得た(810mg)。

¹H-NMR (CDC l_3) δppm: 0. 15 (s, 3 H), 0. 18 (s, 3H), 0. 96 (s, 9H), 1. 90 (m, 1H), 2. 50 (m, 2H), 2. 8 1 (dd, 1H, J=16Hz, 9Hz), 4. 65 (s, 2H), 5. 30 (t, 1H, J=7Hz), 6. 87 (d, 1H, J=8Hz), 6. 97 (d, 1H, J=8Hz), 7. 19 (d, 1H, J=8Hz), 7. 28 (d, 1H, J=8Hz), 7. 71 (dd, 1H, J=8, 2H), 8. 13 (d, 1H, J=2Hz).

(工程3)2-[(1-tert-ブチルージメチルーシラニルオキシ)-インダン-4-イルオキシ]-5-(4-トリフルオロメチルーフェノキシメチル)-ピリジンの製造

トリフェニルフォスフィン(660mg)のテトラヒドロフラン(20m1)の溶液に40%ジエチルアゾジカルボキシラート、トルエン溶液(1.1m1)を滴下し、室温で15分間攪拌した後、-20℃に冷却した。その反応溶液に、{6-[(1-tert-ブチルージメチルーシラニルオキシ)-インダン-4-イルオキシ]ーピリジン-3-イル}-メタノール、4ーヒドロキシベンゾトリフルオリド(205mg)のテトラヒドロフラン(15m1)の混合溶液を滴下し、室温で17時間攪拌した。反応溶液を、減圧下で濃縮し、得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製することにより標題化合物を得た(150mg)。

 1 H-NMR (CDC $_{13}$) δppm: 0. 16 (s, 3 H), 0. 18 (s, 3H), 0. 96 (s, 9H), 1. 90 (m, 1H), 2. 50 (m, 2H), 2. 8 2 (dd, 1H, J=16, 9Hz), 5, 03 (s, 2H), 5. 31 (t, 1H, J=7Hz), 6. 91 (d, 1H, J=8Hz), 6. 99 (d, 1H, J=8Hz), 7. 02 (d, 2H, J=9Hz), 7. 2 0 (d, 2H, J=8Hz), 7. 29 (t, 1H, J=8Hz), 7. 56 (d, 2H, J=9H), 7. 7 6 (dd, 1H, J=8. 2Hz), 8. 21 (d, 1H, J=2Hz).

(工程4)2-[(1-tert-ブチルージメチルーシラニルオキシ)-インダン-4-イルオキシ]-5-

(4ートリフルオロメチルーフェノキシメチル)ーピリジンのテトロヒドロフラン(3ml)の溶液に、1Nテトラブチルアンモニウムフルオリド・テトラヒドロフラン溶液(590ml)を加え、室温で5時間攪拌した。反応溶液を、減圧下、濃縮し、酢酸エチルを加え、1N塩酸、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下で濃縮した。得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=1:1)で精製することにより標題化合物(目的化合物)を得た(90mg)。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δppm: 1.75 (m, 1H), 2.20-2.80 (m, 3H), 5.09 (t, 1H, J=7Hz), 5.16 (s, 2H), 6.96 (dd, 1H, J=7, 2Hz).7.05 (d, 1H, J=9Hz), 7.21 (d, 2H, J=9Hz), 7.25 (m, 2H), 7.68 (d, 2H, J=9Hz), 7.95 (dd, 1H, J=9Hz, 2Hz), 8.23 (d, 1H, J=2Hz). 実施例180

2-(4-アセチル)フェノキシ-5-(3、4-ジクロロシンナモイル) ピリジンの製造

(工程1) 4 ーベンジルオキシアセトフェノンの製造 4 ーヒドロキシアセトフェノンおよびベンジルブロミドを用いて、参考例1と同様にして、標題化合物を得た。 1 H - N M R (CDCl $_3$) δ p p m : 2.56 (s, 3H), 5.14 (s, 2H), 7.01 (d, 2H), 7.34-7.45 (m, 5H), 7.94 (d, 2H).

(工程2)4-ベンジルオキシアセトフェノン エチレンケタールの製造

工程1で製造した4ーベンジルオキシアセトフェノン2.26gをベンゼン25m1に溶かし、エチレングリコール0.67m1、(()-10ーカンファースルホン酸23mgを加えた。ディーン・シュタルク装置を付け、加熱還流下、24時間撹拌した。反応液を減圧濃縮して、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥後、溶媒を減圧留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル:ヘキサン=1:5)で精製して、白色の粉末として、標題化合物を770mg得た。

[O237] H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 1.65 (s, 3H), 3.75-3.80 (m, 2H), 4.00-4.05 (m, 2H), 5.06 (s, 2H), 6.94 (d, 2H), 7.32-7.45 (m, 7H).

(工程3)4-ヒドロキシアセトフェノン エチレンケタールの製造

工程2で製造した4-ベンジルオキシアセトフェノン エチレンケタール2.05gをTHF100m1および メタノール50m1の混液に溶かし、5%パラジウム炭 素0.8gの存在下、室温で、接触還元した。4時間 後、触媒を沪去し、沪液を減圧濃縮して、標題化合物 1.38gを得た。白色結晶性粉末。

[0238] $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta ppm:1.68$ (s, 3H), 3.76-3.81 (m, 2H), 4.01-4.06 (m, 2H), 5.09 (s, 1H), 6.79 (d, 2H), 7.35 (d, 2H).

(工程4)5-アセチル-2-クロロピリジンの製造アルゴンガス雰囲気下、6-クロロニコチン酸1.58gのTHF50ml溶液に、氷冷下、メチルリチウム(1.1Mエーテル溶液)35mlを加えた。同温で3時間攪拌後、クロロトリメチルシラン25mlを加え、徐々に室温に戻しながら30分間攪拌した。反応液に1N塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥後、溶媒を減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル:ヘキサン=1:5)で精製して、標題化合物を280mg得た。

[0239] ^{1}H -NMR (CDCl₃) δ ppm: 2.64 (s, 3H), 7.46 (d, 1H, J = 8.3 Hz), 8.20 (dd, 1H, J = 2.3 Hz), 8.94 (d, 1H, J = 2.6Hz).

(工程5)2-[4-(2-メチル-1,3-ジオキソラン-2-イル)フェノキシ]-5-アセチルピリジンの製造

工程3で製造した4-ヒドロキシアセトフェノン エチレンケタールおよび工程4で製造した5-アセチル-2-クロロピリジンを用いて、参考例1と同様にして、標題化合物を得た。

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 1.68 (s, 3H), 2.57 (s, 3H), 3.80-3.85 (m, 2H), 4.04-4.09 (m, 2H), 6.98 (d, 1H), 7.14 (d, 2H), 7.54 (d, 2H), 8.27 (dd, 1H), 8.77 (d, 1H).

(工程6) 2- [4-(2-メチル-1, 3-ジオキソラン-2-イル) フェノキシ] -5-(3, 4-ジクロロシンナモイル) ピリジンの製造

60%水素化ナトリウム11 m gのメタノール4 m 1 溶液に工程5で製造した2-[4-(2-メチル-1,3-ジオキソラン-2-イル) フェノキシ] -5-アセチルピリジン400 m g、および3,4-ジクロロベンズアルデヒド234 m gを加えて、室温で20時間攪拌した。析出した固体を沪取し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出液、酢酸エチル:ヘキサン=1:5)で精製して、標題化合物を370 m g 得た。白色粉末。【0240】 1 H - N M R (CDCl $_3$) δ p p $_2$ m: 1.69 (s,3H),3.80-3.86 (m,2H),4.04-4.09 (m,2H),7.03 (d,1H),7.14 (d,2H),7.39-7.52 (m,3H),7.55 (d,2

(工程7) 2-(4-アセチル) フェノキシー5-(3, 4-ジクロロシンナモイル) ピリジンの製造工程6で製造した2-[4-(2-メチル-1, 3-ジオキソラン-2-イル) フェノキシ] -5-(3, 4-ジクロロシンナモイル) ピリジン370mgをTHF4

H), 7.68-7.74 (m, 2H), 8.34 (dd, 1H), 8.86 (d, 1

H).

m1に溶かし、1NHC12m1を加えて、室温で攪拌した。2時間後、酢酸エチルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウム上で乾燥して、溶媒を減圧留去した。エーテルを加えて生成した結晶を沪取して、標題化合物(目的化合物)280mgを得た。白色粉末。

[O 2 4 1] $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta ppm: 2.63$ (s, 3H), 7.11 (d, 1H), 7.27 (d, 2H), 7.42-7.53 (m, 3 H), 7.70-7.75 (m, 2H), 8.06 (d, 2H), 8.38 (dd, 1 H), 8.85(d, 1H).

以下、実施例180と同様の方法により実施例181~ 185の化合物を製造した。

実施例181

¹ H-NMR (CDC 13) δ ppm: 2.42 (s, 3H), 3. 99 (s, 6H), 6.94 (d, 1H), 6.97 (d, 1H), 7.28 (d, 2 H), 7.43 (d, 2H), 7.57 (s, 1H), 7.63 (d, 2H), 7.73 (dd, 1H), 8.20 (d, 1H), 8.48 (d, 1H).

実施例182

 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 2.38 (s, 3H), 3.78 (s, 3H), 3.91 (s, 6H), 7.02 (d, 1H), 7.37 (d, 2 H), 7.49-7.51 (m, 4H), 8.02-8.18 (m, 3H), 8.76(d, 1H).

実施例183

MS m/e 444 (M+).

実施例184

E-1-[6-(3,4-メチレンジオキシフェノキシ)ピリジン-3-イル]-2-[4-(トリフルオロメチル)フェニル]エテンの製造

3ーホルミルー6ー(3,4ーメチレンジオキシフェノキシ)ピリジン0.58gのジクロロメタン5m1溶液に臭化(4ートリフルオロフェニル)ベンジルトリフェニルホスホニウム1.20g及びカリウムセーブトキシド0.27gを氷冷下加えた。反応溶液を徐々に室温に戻しながら2日間攪拌した。反応溶液にジクロロメタン及び水を加えた後、有機層を水、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムで精製して(溶出液:ヘキサン/酢酸エチル=5/1)70mgの標記化合物を得た。

 1 H – NMR (CDCl₃) δ p p m : 6.01(s, 2H), 6.62 (d d, 1H, J = 2 Hz, 9 Hz), 6.68 (d, 1H, J = 2 Hz), 6.82 (d, 1H, J = 9 Hz), 7.00 (d, 1H, J = 17 Hz), 7.13 (d, 1H, J = 17 Hz), 7.59 –7.62 (m, 4H), 7.90 (dd, 1H, J = 2 Hz, 9 Hz), 8.28 (d, 1H, J = 2 Hz).

以下、実施例185と同様の方法により実施例186~191の化合物を製造した。

【0242】実施例186

 1 H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 6.43 (d, 1H, J = 12.2 Hz), 6.63 (d, 1H, J= 12.2 Hz), 6.86-6.90 (m, 2H), 7.00-7.04 (m, 2H), 7.06-7.15 (m, 2H), 7.16-7.19 (m, 2H), 7.26-7.37 (m, 4H).

実施例187

 1 H - NMR (CDCl₃) δ ppm: 7.00-7.06 (m, 5H), 7.10-7.26 (m, 2H), 7.32-7.39 (m, 2H), 7.47-7.52 (m, 2H), 7.56-7.63 (m, 4H).

実施例188

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 6.55 (d, 1H, J = 12 Hz), 6.66 (d, 1H, J = 12 Hz), 6.85-6.89 (m, 2H), 7.01-7.04 (m, 2H), 7.07-7.15 (m, 1H), 7.16-7.19 (m, 2H), 7.32-7.38 (m, 4H), 7.47-7.50 (m, 2H).

実施例189

 1 H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 6.43 (d, 1H, J = 12 Hz), 6.63 (d, 1H, J = 12 Hz), 6.86-6.90 (m, 2H), 7.00-7.04 (m, 2H), 7.06-7.15 (m, 2H), 7.16-7.19 (m, 2H), 7.32-7.37 (m, 4H).

実施例190

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 1.66 (s, 3H), 3.77–3.86 (m, 2H), 3.98–4.13(m, 2H), 6.55 (d, 1H, J = 1 2 Hz), 6.68 (d, 1H, J = 12 Hz), 6.84–6.90 (m, 2H), 6.94–7.00 (m, 2H), 7.15–7.20 (m, 2H), 7.35–7.38 (m, 2H), 7.42–7.50 (m, 4 H).

実施例191

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 1.66 (s, 3H), 3.78-3.83 (m, 2H), 4.02-4.07(m, 2H), 6.44 (d, 1H, J = 1 2 Hz), 6.63 (d, 1H, J = 12 Hz), 6.87-6.91 (m, 2H), 6.94-7.00 (m, 2H), 7.06-7.10 (m, 1H), 7.15-7.19 (m, 2H), 7.29 (d, 1H, J = 8 Hz), 7.33 (d, 1H, J = 2 Hz), 7.42-7.47 (m, 2H).

実施例192

N1- {6-[(1-オキソ)-2,3-ジヒドロ-1 H-インデン-4-イル]オキシ]ピリジン-3-イル}-N3-(3,4-ジクロロフェニル)チオウレア(49mg)溶液に、ヨードメタン(68m1)、1,8-ジアザビシクロ[5,4,0]-7-ウンデセン(18m1)を加え、50℃で3時間攪拌した。反応溶液を、減圧下で濃縮し、酢酸エチルを加え、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を、硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下で濃縮した。得られた残さに、アンモニアのエタノール溶液を加え封管で100℃、8時間加熱した。反応溶液を、減圧下で濃縮し、得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム:メタノール=4:1)で精製することにより標題化合物を得た(3mg)。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC ${}^{1}_{3}$) $\delta ppm: 2.64$ (t, 2)

H, J=6Hz), 2.88(t, 2H, J=6Hz), 6.30(brs, 1H), 7.10(d, 1H, J=9Hz), 7.20(brs, 1H), 7.35-7.80(m, 6H), 7.96(brs, 1H), 9.50(brs, 1H).

実施例193

実施例2で得られた3-(5-ニトロ-2-p-トリルスルファニルフェニル)-1-(3,4,5-トリメトキシフェニル)プロペノン 100mgの酢酸5mL溶液に30%過酸化水素水10滴を加えた。反応溶液を室温下1晩攪拌した。反応溶液に水及びエーテルを加えた。エーテル層を分取し水洗した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残差をエーテルで洗浄し、30mgの標題化合物を得た。

【 O 2 4 3】 1 H - NMR (CDC 13) δ p p m: 2.32 (s, 3H), 3.97 (s, 9H), 7.20-7.27(m, 4H), 7.46 (d, 1H), 7.54 (d, 2H), 8.13 (d, 1H), 8.44-8.50 (m, 3 H).

実施例194

 1 H - NMR (CDC $_{13}$) δ ppm: 1.29 (s, 9H), 3.93 (s, 6H), 6.88 (d,1H, J = 8.3 Hz), 7.42-7.48 (m, 4H), 7.64-7.67 (m, 2H), 7.97 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 8.34 (dd, 1H, J = 2.6 Hz, 8.6 Hz), 8.37 (brs, 1 H), 8.79 (d, 1H, J = 2.6 Hz).

実施例195

3-(5-2-p-1)ルスルホニルフェニル) -1-(3,4,5-1) ポートリメトキシフェニル) プロペノンの製造

実施例 183で得られた3-(5-ニトロ-2-p-トリルスルファニルフェニル)-1-(3,4,5-トリメトキシフェニル)プロペノン 268mgの酢酸10mL溶液に30%過酸化水素水130mgを加えた。反応溶液を室温下 1 日撹拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、残さに水及び酢酸エチルを加えた。有機層を分取し水洗した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残差をシリカゲルカラムクロマトで精製し(溶出液:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/1)、標題化合物 50mgを得た。【0244】 1 H-NMR($CDC1_3$) δ ppm: 2.35(s, 3H), 3.95(s, 9H), 7.19-7.27(m, 5H), 7.75(d, 2H), 8.33-8.47(m, 4H).

実施例196

上記の実施例195と同様の方法により実施例196の 化合物を製造した。

 1 H-NMR (CDC 1 ₃) δ ppm: 132 (s, 9H), 3.9 5 (s, 6H), 6.91 (d, 1H, J = 8.3 Hz), 7.43-7.54 (m, 4H), 7.93-7.97 (m, 2H), 8.16 (d, 1H, J = 8.6 Hz), 8.17 (brs, 1H), 8.48 (dd, 1H, J = 2.6 Hz, 8.6

Hz), 8.71 (d, 1H, J = 2.6 Hz).

実施例197

1-{6-[1-ヒドロキシーインダン-4-イルオキシ]ーピリジン-3-イル}-2-(3,4-ジクロロフェニル)-エタノン(190mg)のジクロロメタン(14m1)溶液にセライト(450mg)、クロロクロム酸ピリジニウム(200mg)を加え、室温で40分間、攪拌した。反応溶液を、セライト沪過し、沪液を減圧下で濃縮した。得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン:酢酸エチル=2:1)で精製することにより標題化合物を得た(150mg)。

 $^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm : 2.65$ (t, 2H, J=5Hz), 2.85 (t, 2H, J=5Hz), 4.45 (s, 2H), 7.26 (d, 1H, J=9Hz), 7.30 (d, 1H, J=9Hz), 7.57 (m, 5H), 8.43 (dd, 1H, J=9,2Hz), 8.86 (s, 1H).

実施例198

2-カルボキシ-4,5-ジクロロ-N1-[6-[(1-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-4-イル)オキシ]-3-ピリジニル] ベンズアミドの製造

参考例2と同様にして製造した4-[(5-アミノ-2-ピリジニル)オキシ]-1-インダノン0.22gをテトラヒドロフラン10m1に溶かし、無水4、5-ジクロロフタル酸0.22gおよびトリエチルアミン0.13m1を加えて、室温で20時間攪拌した。反応液をテトラヒドロフラン20m1および酢酸エチル50m1の混液に溶かし、5%クエン酸水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリウム上で乾燥後、溶媒を減圧下で留去した。残留した固体をメタノールー酢酸エチルーへキサン混液から再結晶して標題化合物を0.16g得た。白色粉末。

【 0.2.4.5 】 1 H - N M R (DMSO- d_{6}) δ p p m : 2.62-2.67 (m, 2H), 2.84-2.88 (m, 2H), 7.19 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 7.42-7.46 (m, 1H), 7.49-7.52 (m, 2H), 7.9 6 (s,1H), 8.06 (s, 1H), 8.18 (dd, 1H, J = 2.6 Hz, 8.9 Hz), 8.35 (d, 1H, J = 2.3 Hz), 10.65 (s, 1H). 実施例 1 9 9

N-アセチル-N-(3, 4-ジクロロフェニル)-6 -[(3-アセトキシ-1H-インデン-7-イル)オキシ]ニコチンアミドの製造

N-(3,4-ジクロロフェニル)-6-[(2,3-ジヒドロ-1-オキソー1H-インデン-4-イル)オキシ]ニコチンアミド490mgにpートルエンスルホン酸一水和物250mg及び酢酸イソプロペニル5mLを加えた。反応混合物を80℃で30分間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮し残さに酢酸エチル及び飽和重曹水を加えた。有機層を分取し、飽和重曹水及び水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。

残さをシリカゲルカラムクロマトで精製し(溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチル=2/1)、標題化合物33 Omgを得た。

 $[0246]^{1}H-NMR (CDCl_{3}) \delta ppm : 2.34 (s,$ 3H), 2.40 (s, 3H), 3.20 (d, 2H, J = 2 Hz), 6.32 (t, 1H, J = 2 Hz), 6.91-7.03 (m,3H), 7.22-7.41 (m,3H), 7.45 (d, 1H, J = 9 Hz), 7.95 (dd, 1H, J = 2 Hz, 9 Hz), 8.38 (d, 1H, J = 2 Hz).

実施例200

4-{[5-(4-トリフルオロメチルフェノィシメチ ル) ピリジン-2-イル] オキシ} インダン-1-オー ル(88mg)のジクロロメタン(3m1)溶液に、セ ライト (120mg)、クロロクロム酸ピリジニウム (95mg)を加え、室温で20分間攪拌した。反応溶 液を、セライト沪過し、沪液を減圧下、濃縮した。得ら れた残さをシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサン: 酢酸エチル=2:1)で精製することにより標題化合物 を得た(56mg)。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) $\delta ppm: 2.69$ (t, 2 H, J=6Hz), 2. 97 (t, 2H, J=6Hz), 5.06(s, 2H), 7.03(d, 2H, J =9Hz), 7. 07 (d, 1H, J=8Hz), 7. 40 (d, 1H, J=9Hz), 7.45 (t, 1H,J=8Hz), 7. 58 (d, 2H, J=9Hz), 7. 67 (d, 1H, J=8Hz), 7.84 (dd,1H, J=9Hz, 2Hz), 8. 20 (d, 1H, J =2Hz).

実施例201

N1-[6-(4-アセチルフェノキシ)-3-ピリジ ニル] -N1-メチル-3, 4-ジクロロベンズアミド の製造

(工程1)1-[4-[(5-メチルアミノ-2-ピリ ジニル)オキシ]フェニル]-1-エタノンの製造 参考例2と同様にして製造した1-[4-[(5-アミ ノー2-ピリジニル) オキシ] フェニル] -1-エタノ ン1.14gをベンゼン5mlおよびテトラヒドロフラ ン10m1の混液に溶かし、テトラブチルアンモニウム ブロミド32mg、水酸化ナトリウム0.8g、無水炭 酸カリウム0.7gを加えた。40℃で1時間攪拌後、 硫酸ジメチルO.5mlを加え、50℃で6時間、さら に室温で2日間攪拌した。 反応液を酢酸エチルで抽出し て、水洗し、無水硫酸マグネシウム上で乾燥後、溶媒を 減圧留去した。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(溶出液:クロロホルム:メタノール=60: 1)で精製して、標題化合物 0.2 gを薄褐色油状物と

して得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ ppm: 2.57 (s, 3H), 2.87 (s, 3H), 3.76 (brs, 1H), 6.87 (d, 1H), 7.01-7.08 (m, 3H), 7.67 (d, 1H), 7.95 (d, 2H).

(工程2) N1-[6-(4-アセチルフェノキシ)-

3-ピリジニル] -N1-メチル-3, 4-ジクロロベ ンズアミドの製造

工程1で製造した1- [4- [(5-メチルアミノ-2 ーピリジニル)オキシ]フェニル]ー1-エタノンおよ び3、4-ジクロロベンゾイルクロリドを用いて、実施 例88と同様にして、標題化合物(目的化合物)を得 た。白色粉末。

 $[0247]^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm : 2.57$ (s, 3H), 3.40 (s, 3H), 7.12-7.17 (m, 3H), 7.23-7.2 6 (m, 1H), 7.56-7.59 (m, 2H), 7.88 (dd, 1H), 7.99 (d, 2H), 8.05 (d, 1H).

実施例202

上記の実施例201と同様の方法により実施例202お よび実施例203の化合物を製造した。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) $\delta ppm: 2.56$ (s, 3H), 3.39 (s, 3H), 7.09-7.15 (m, 3H), 7.49-7.53 (m, 2H), 7. 68 (d, 2H), 7.91 (dd, 1H), 7.98-8.02 (m, 3H). 実施例203

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) $\delta ppm: 2.63-2.68$ (m, 2H), 2.78-2.83 (m, 2H), 3.47(s, 3H), 7.00 (d, 1H), 7.13 (dd, 1H), 7.27-7.36 (m, 3H), 7.41-7.46 (m, 1H), 7. 53 (dd, 1H), 7.65 (dd, 1H), 7.78 (d, 1H).

実施例204

N1-(4-ヒドロキシフェニル)-N3-[6-((1 ーオキソー2,3ージヒドロー1H-インデンー4ーイ ル) オキシ) ピリジン-3-イル]尿素の製造 実施例114で得られたN1-(4-メトキシフェニ ル) -N3-[6-((1-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-インデン-4-イル)オキシ)ピリジン-3-イ ル]尿素200mgに48%臭化水素酸5mLを加え100 ℃で5時間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、残さに 酢酸エチル及び水を加えた。酢酸エチル層を分取し水洗 した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去し た。残さをシリカゲルカラムクロマトで精製し(溶出溶 媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/1)、50mgの 標題化合物を得た。

 $[0248]^{1}H-NMR (DMSO-d_{6}) \delta ppm : 2.61-$ 2.66 (m, 2H), 2.84-2.88 (m, 2H), 6.67-6.70 (m, 2 H), 7.09 (d, 1H), 7.17-7.22 (m, 2H), 7.37-7.49 (m, 3H), 8.02 (dd, 1H), 8.15 (d, 1H), 8.43 (brs, 1H), 8.66 (brs, 1H), 9.08 (s, 1H).

実施例205

上記の実施例204と同様の方法により実施例205の 化合物を製造した。¹ H - N M R (DMSO-d₆) δ p p m: 6.90 (tt, 1 H, J=2 Hz, 7 Hz), 7.07 (d, 1H, J=9 H z), 7.17 (d, 1 H, J=7 Hz), 7.24-7.36 (m, 3 H), 7.4 3 (t, 1 H, J=9 Hz), 7.51 (d, 1 H, J=9 Hz), 7.86 (d, 1 H, J=3 Hz), 7.99 (m, 2 H), 8.11(d, 1 H, J=3)Hz), 8.86 (s, 1 H), 9.08 (s, 1 H), 10.23 (s, 1 H). 実施例206

3,4-ジクロロ-N-([4-(1-ヒドロキシインダン-4-イル)オキシ]フェニル $\}$ ベンズアミドの製法

実施例34で得られた3,4ージクロローNー{[4ー(1ーオキソインダンー4ーイル)オキシ]フェニル}ベンズアミド100mgのTHFー水(4:1)1.25mLに水素化ホウ素ナトリウム6mgを加え室温下2.5時間攪拌した。反応溶液を減圧下濃縮し、残差に酢酸エチル及び水を加えた。有機層を分取し、水洗後無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残さをシリカゲルカラムクロマトで精製し、90mgの標記化合物を得た。

 1 H - N M R (DMSO-d₆) δ p p m : 1.76-1.81 (m, 1H), 2.30-2.36 (m, 2H), 2.74-2.79 (m, 1H), 5.05-5.09 (m, 1H), 5.30 (d, 1H), 6.78 (d, 1H), 6.94-6.99 (m, 2H), 7.14-7.26 (m, 2H), 7.70-7.76 (m, 2H), 7.82 (d, 1H), 7.93 (dd, 1H), 8.21 (d, 1H), 10.39 (s, 1 H).

以下、実施例206と同様の方法により実施例207および実施例208の化合物を製造した。

【0249】実施例207

¹H-NMR ($CDCl_3$) δ ppm: 1. 72-2. 06 (m, 5H), 2. 65-2. 87 (m, 2H), 4. 73 (t, 1H), 6. 87 (dd, 1H), 7. 00 -7. 10 (m, 4H), 7. 53-7. 59 (m, 3H), 7. 70 (dd, 1H), 7. 76 (s, 1H), 7. 9 7 (d, 1H).

実施例209

3, 4-ジクロロ-N-[[6-(3-ヒドロキシフェニル) オキシ] ピリジン-3-イル] ベンズアミドの製造

実施例87で得られたN-[[6-(3-アセチルオキシフェニル)オキシ]ピリジン-3-イル]-3,4-ジクロロベンズアミド600mgのTHF15mL溶液に氷冷下1N水酸化ナトリウム水溶液2mLを加え、室温下5時間攪拌した。氷冷下反応溶液に水を加え、10%塩酸で酸性とした後酢酸エチルで抽出を行なった。酢酸エチル抽出液を水洗後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を留去し、残さを酢酸エチルから再結晶して460mgの標題化合物を得た。

[O 2 5 O] 1 H - NMR (DMSO-d₆) δ p p m : 6.46-6.53 (m, 2H), 6.57-6.62 (m, 1H), 7.04 (d, 1H, J = 8.9 Hz), 7.15-7.21 (m, 1H), 7.84 (d, 1H, J = 8.2 Hz), 7.93-7.97 (m, 1H), 8.17-8.23 (m, 2H), 8.51-8.5 2 (m, 1H), 9.60 (brs, 1H), 10.55 (brs, 1H).

以下、実施例209と同様の方法により実施例210および実施例211の化合物を製造した。

【0251】実施例210

 $^{1}\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) $\delta\,p\,p\,m:7.17$ (d, 1 H, J = 9 Hz), 7.38-7.43 (m, 1H), 7.53-7.59 (m, 2H), 7.76-7.86 (m, 2H), 7.93-7.97 (m, 1H), 8.22-8.27 (m, 2 H), 8.51 (d, 1H, J = 2 Hz), 10.60 (s, 1H), 13.15 (brs, 1H).

実施例211

 $^{1}\,H-N\,M\,R$ (DMSO-d₆) $\delta\,p\,p\,m:6.47\text{-}6.54$ (m, 2H), 6.58-6.62 (m, 1H), 7.03-7.07 (m, 1H), 7.15-7.21 (m, 1H), 7.93-7.96 (m, 2H), 8.16-8.19 (m, 2H), 8.2 (o-8.24 (m, 1H), 8.54 (d, 1H, J = 2.3 Hz), 9.62 (s, 1H), 10.65 (s, 1H).

実施例212

[O 2 5 2] 1 H - NMR (DMSO- d_{6}) δ p p m : 4.51 (d, 2H), 5.25 (t, 1H), 6.98 (d, 1H), 7.04-7.15 (m, 3H), 7.36 (t, 1H), 7.84 (d, 1H), 7.93-7.97 (m, 1 H), 8.18 (d, 1H), 8.22 (m, 1H), 8.49 (d, 1H), 10.5 6 (s, 1H).

実施例213

6- [4-(2-オキソプロピル)フェノキシ]ニコチン酸(160mg)、3,4-ジクロロアニリン(105mg)のN,N-ジメチルホルムアミド(4m1)溶液に、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド(140mg)を加え、室温で1日間攪拌した。反応溶液を、減圧下で濃縮し、酢酸エチルを加え、水、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下で濃縮し、得られた残さをシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホルム)で精製し、標題化合物を得た(60mg)。

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.20 (s, 3H), 3.74 (s, 2H), 7.03 (d, 1H, J= 9 Hz), 7.13 (d, 2H, J= 8.5 Hz), 7.27 (d, 2H, J= 8.5 Hz), 7.43 (s, 2H), 7.80 (s, 1H), 7.87 (s, 1H), 8.19 (dd, 1H, J= 9 Hz, 2.5 Hz), 8.63 (d, 1H, J= 2.5 Hz).

以下、実施例213と同様の方法により実施例214~217の化合物を製造した。

【0253】実施例214

 1 H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 1.39 (s, 3 H), 2.00 (m, 2 H), 2.75 (m, 2 H), 3.99 (m, 4 H), 6.99 (d, 1 H, J=9 Hz), 7.07 (d, 2 H, J=8 Hz), 7.26 (d,2 H, J=8 Hz), 7.42 (s, 2 H), 7.69 (s, 1 H), 7.87 (s, 1 H), 8.17 (dd, 1H, J=2 Hz, 9 Hz), 8.64 (d, 1 H, J=2 Hz).

実施例215

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.22 (s, 3H), 3.75 (s, 2H), 7.05 (d, 1H, J= 8.5 Hz), 7.14 (d, 2H, J = 8.5 Hz), 7.28 (d, 2H, J = 8.5 Hz), 7.64 (d, 2H, J = 8.5 Hz), 7.76 (d, 2H, J = 8.5 Hz), 7.87 (s, 1H), 8.23 (dd, 1H, J = 8.5 Hz, 2.5 Hz), 8.67 (d, 1H, J = 2.5 Hz).

実施例216

 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 1.85 (s, 3 H), 2.26 (m, 2 H), 2.90 (m, 2 H), 3.38 (m, 4 H), 7.01 (d, 1 H, J=9 Hz), 7.07 (d, 2 H, J=9 Hz), 7.27 (d,2 H, J=9 Hz), 7.64 (d, 2 H, J=9 Hz), 7.76 (d, 2 H, J=9 Hz), 7.82 (s, 1 H), 8,21 (dd, 1 H, J=2.5 Hz, 9 Hz), 8.67 (d, 1 H, J=2.5 Hz).

実施例217

 1 H - N M R (CDCl $_{3}$) δ p p m : 1.85 (s, 3 H), 2.26 (m, 2 H), 2.90 (m, 2H), 3.38 (m, 4 H), 7.00 (d, 1 H, J=8.5 Hz), 7.07 (d, 2 H, J=8 Hz), 7.27(d, 2 H, J=8 Hz), 7.43 (s, 2 H), 7.71 (s, 1 H), 7.87 (s, 1 H), 8.18 (dd,1 H, J=2.5 Hz, 8.5 Hz), 8.65 (d, 1 H, J=2.5 Hz).

実施例218

 1 H - NMR (CDCl₃) δ p p m : 2.30(s,3H),2.32(s,3 H), 7.30 (d, 1 H, J=8 Hz), 7.74 (d,1 H,J=8Hz), 7.75 (s, 1 H), 7.88 (d, 1 H,J=8Hz), 8.00(dd,1H,J=8,2H z),8.05(d,1H,J=9Hz),8.28(d,1H,J=2Hz),8.45(dd,1H,J=9,2Hz),9.05(d,1H,J=2Hz),10.93(s,1H).

実施例219

2-(3,4-メチレンジオキシフェノキシ)-5-[2-(4-トリフルオロメチルフェニル)エチル]ピリジン 塩酸塩の製造

実施例185で得られた2-(3,4-メチレンジオキシフェノキシ)-5-[2-(4-トリフルオロメチルフェニル)ビニル]ピリジン100mgのTHF10mL溶液に5%パラジウム一炭素10mgを加え水素気流下室温で4時間攪拌した。触媒を沪去し、溶媒を留去した。残さを4N塩酸一酢酸エチル5mLに溶解し、室温下30分間放置した。反応溶液を濃縮し残さをエーテルで結晶化させ標題化合物50mgを得た。

[0.2.54] 1 H - NMR (CDCl $_{3}$) δ p p m : 2.88-2.9 5(m, 4H), 5.98 (s, 2H), 6.58 (dd, 1H), 6.65 (d, 1 H), 6.79 (d, 2H), 7.23-7.26 (m, 2H), 7.41 (dd, 1 H), 7.53(d, 2H), 7.97 (d, 1H).

製剤例1

実施例207の化合物	100g
アビセル(商標名、旭化成(株)製)	$40\mathrm{g}$
コーンスターチ	30g
ステアリン酸マグネシウム	2 g
TC-5(商標名、信越化学工業(株)製、	
ヒドロキシプロピルメチルセルロース)	10g
ポリエチレングリコール-6000	3 g
ひまし油	$40\mathrm{g}$
エタノール	適量
Hall be a married to the second of the secon	

実施例207で得られた化合物、コーンスターチおよびステアリン酸マグネシウムを混合研磨後、糖衣R10mmのキネで打錠する。得られた錠剤をTC-5、ポリエチレングリコール-6000、ひまし油およびエタノールからなるフィルムコーティング剤被膜を行い、上記組成のフィルムコーティング錠を製造した。

【0255】実施例127の化合物を用いて、上記と同様にしてフィルムコーティング錠を製造した。

試験例1

本発明のベンゼン誘導体 (試験化合物) について、下記 のコラーゲン合成試験を行った。

〔コラーゲン合成阻害試験〕

(Plasma Derived Serum(PDS)の調製)ウサギ血液を遠心して得られた血漿を、血小板を除去するために再度遠心し、得られた上清を、O.1%(W/V)塩化カルシウムおよびO.1%(W/V)塩化マグネシウムを含むPhosphate Buffered Saline(PBS)で透析を行った。ついで、析出する残渣を除去するために遠心して、得られた上清を56℃で30分間の非動化を行った。これをO.22μmのフィルターで滅菌してPlasmaDerived Serum(PDS)を調製した。(測定方法)ヒト伊東細胞様培養細胞(LI90)を、10%の牛胎児血清を含むDULBECCO'S mo

10%の牛胎児血清を含むDULBECCO'S mo dified eagle medium (DMEM) で藩種して、二酸化炭素(CO。)存在下、インキュベ ーター中で24時間培養した後、上記PBSで洗浄し、 2%のPDSを含むEagle's minimume ssential medium (MEM) で、さらに 3日間培養した。ついで、培養した細胞を上記PBSで 洗浄して、試験化合物と共に10pMhTGF(トラン スフォーミンググロースファクター) $\beta-1$ を含むMEM (MEM全量に対して2%PDS含有)で16時間培 養した。ついで、培養したLI90を上記PBSで洗浄 し、放射性標識化合物である³H prolineと、 O. 25mMのアスコルビン酸とを含むMEMで24時 間RI(放射性同位体)ラベリング(標識化)を行っ た。この培養した上清をトリクロル酢酸 (TCA) 沈澱 した後、酸可溶性画分中の放射活性を測定して、得られ た測定値をコラーゲン合成活性とした。

【0256】供試化合物を含む培養した上清中の放射活

性を、供試化合物を含まない培養した上清中の放射活性 (コントロール) と比較して、コラーゲン合成阻害活性 (T/C) を算出し、コラーゲン合成を50%阻害する 濃度 (μ M) ($IC_{50}=T/C$ が0.5に相当する供試 化合物の濃度)を求めた。なお上記T/Cは、下記式により求めた。

T/C=(試験化合物を含む培養上清中の放射活性)/ (コントロールの培養上清中の放射活性) これらの試験結果を表59に示す。

[0257]

【表59】

	I C 50
	(μ M)
実施例32	2.37
実施例34	2.01
実施例71	1.84
実施例72	2.44
実施例88	8.38
実施例92	8. 23
実施例115	3.13
実施例116	4.03
実施例117	3.60
実施例118	7.74
実施例121	4.48
実施例125	4.07
実施例126	6.52
実施例134	7.55
実施例161	7.28
実施例167	2.66
実施例168	1.76
実施例193	7.30
実施例198	4.51
実施例200	6.23
実施例201	5.50

フロントページの続き					
/54\T : 01 7	************				
(51) Int. C1.7	識別記号	$\mathbf{F} \mathbf{I}$			テーマコード(参考)
A61P 11/00		A61P	11/00		
13/12			13/12		
27/02			27/02		
43/00	111		43/00	111	
C 0 7 C 49/84		C07C	49/84	- '	न
233/75			233/75		
275/36			275/36		

(97) $\frac{1}{12}$ $\frac{$

317/24	317/24
323/22	323/22
323/42	323/42
C O 7 D 213/75	C 0 7 D 213/75

BU46 BV74 TA05 TB14 TB41

Fターム(参考) 4C055 AA01 AA17 BA02 BA42 BA47 BA52 BB01 BB04 BB07 BB08 BB10 CA02 CA06 CA16 CA18 CA52 CA53 CB01 CB02 CB04 CB07 CB08 CB09 CB10 CB11 CB16 CB17 DA01 DA05 DA06 4C086 AA01 AA02 AA03 BA13 BC17 BC42 BC48 GA02 GA04 GA08 MA01 MA04 NA14 ZA33 ZA45 ZA59 ZA66 ZA75 ZA81 ZA89 ZA96 ZB11 ZB15 ZB21 4C206 AA01 AA02 AA03 CA28 CB18 EA02 GA07 GA31 HA30 MA01 MAO4 NA14 ZA33 ZA45 ZA59 ZA66 ZA75 ZA81 ZA89 ZA96 ZB11 ZB15 ZB21 4H006 AA01 AB25 AB26 BJ50 BM10 BM30 BM71 BM72 BN20 BP30 BP60 BR30 BR60 BR70 BT14